

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

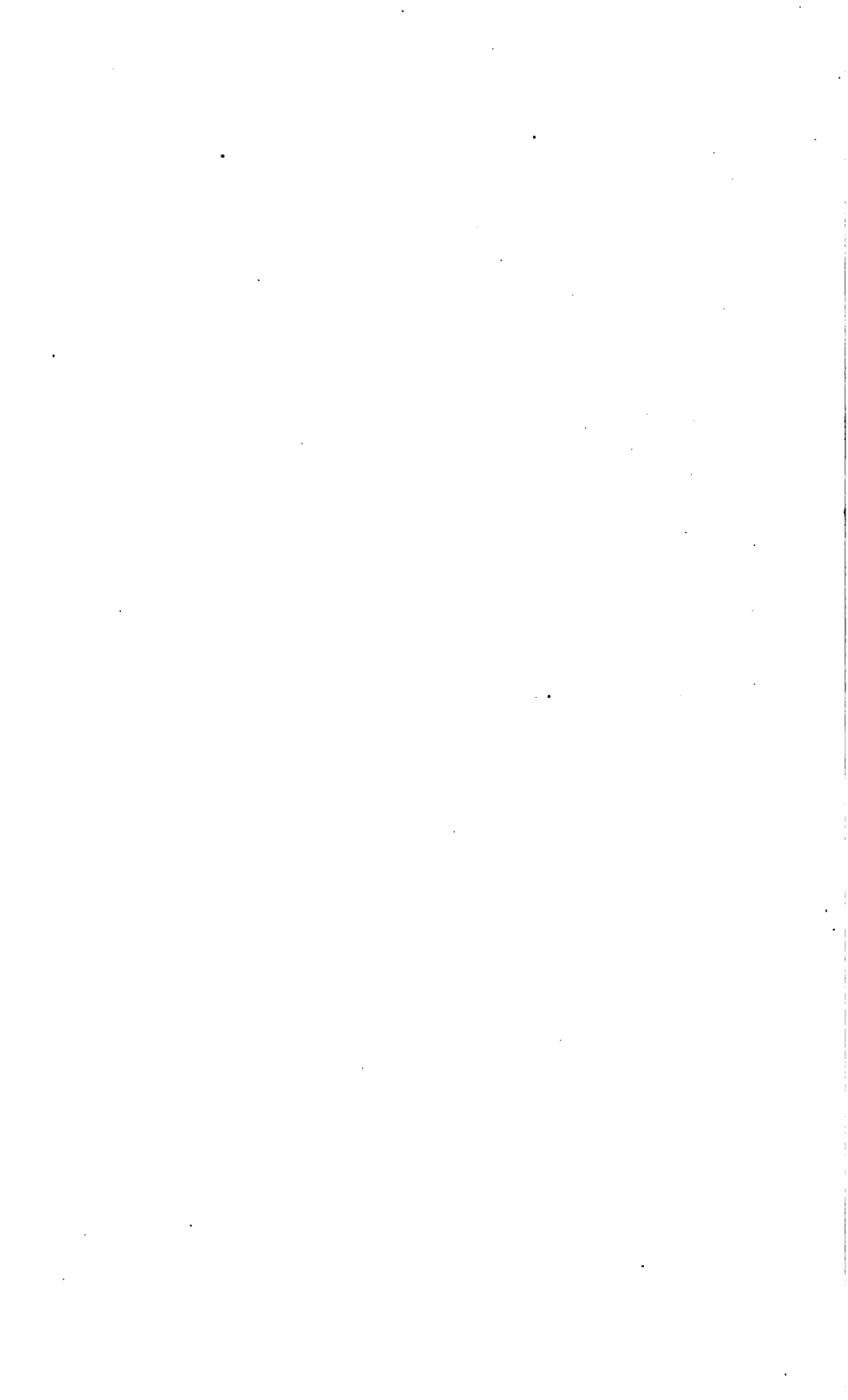
Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.

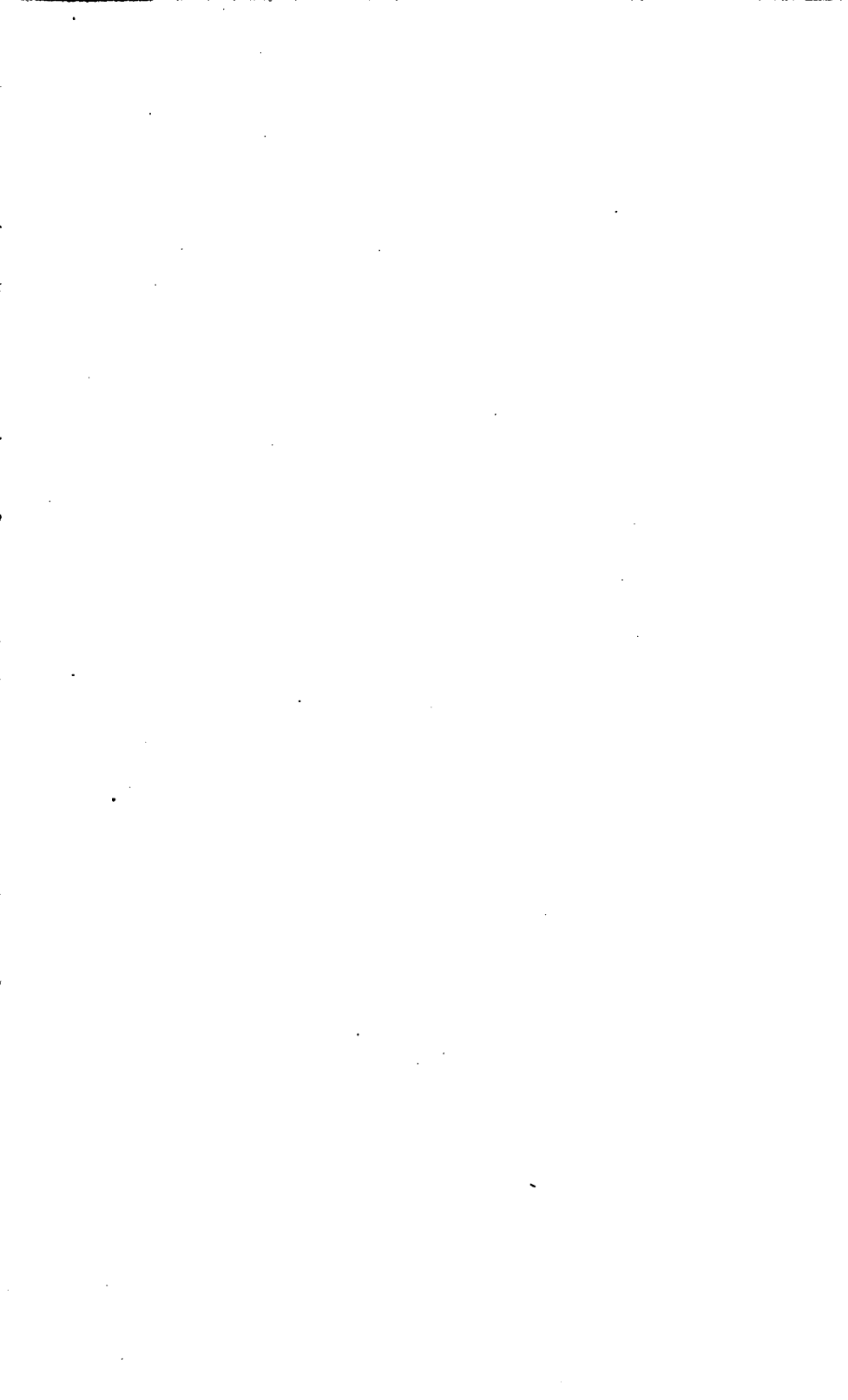
Chem 7006.1.2 Bd. Mar. 1893.

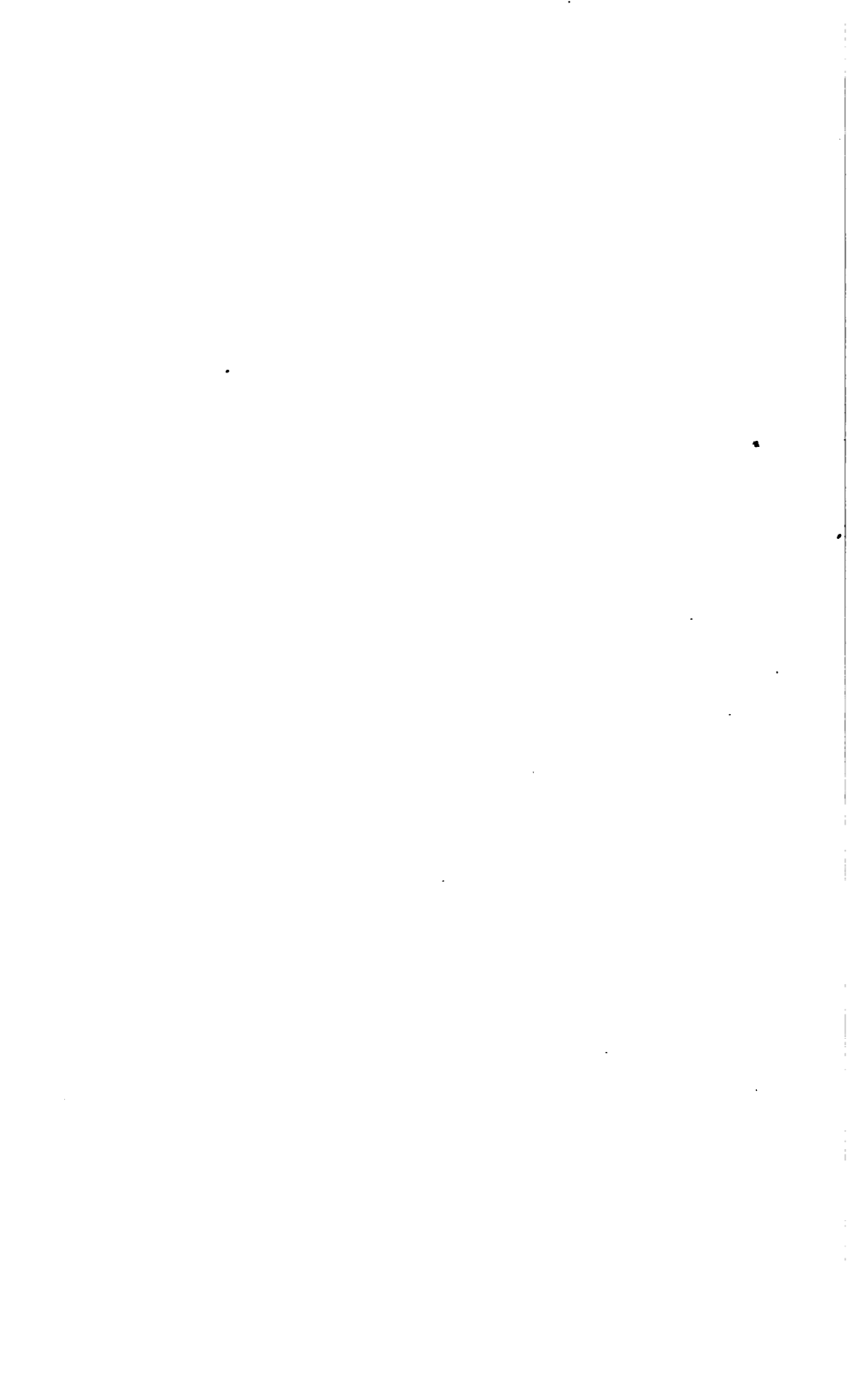
SCIENCE CENTER LIBRARY



. . • • · . • . • • **-**·







Holzstiche aus dem zylographischen Atelier von Friedrich Bieweg und Sohn in Braunschweig.

Papier
aus der mechanischen Papier-Fabrik
der Gebrüder Bieweg zu Wendhausen
bei Braunschweig.

Y/. /

Handbuch

ber

chemischen Technologie.

In Berbindung

mit

mehren Gelehrten und Technikern bearbeitet und herausgegeben

pon

Dr. P. A. Bollen,

weil. Professor der technischen Chemie am Schweizerischen Polytechnikum in Burich.

Rach dem Tode des Herausgebers fortgesett

von

Dr. A. Birnbaum,

Hofrath und Professor der Chemie an der polytechnischen Schule zu Rarleruhe.

Acht Bände, die meisten in mehre Gruppen zerfallend.

Sechsten Bandes erfte Gruppe:

Die chemische Technologie der Baumaterialien und Wohnungseinrichtungen.

3meite Abtheilung:

Chemische Technologie der Aörtelmaterialien.

Mit zahlreichen eingebruckten Holzstichen.

Braunschweig, Druck und Verlag von Friedrich Vieweg und Sohn.

1885.

0

6/4-42

chemische Technologie

der

Mörtelmaterialien.

Bon

Georg.
Dr. **G. Zeichtinger**,

Professor an der Königl. Industrieschule in München.

Mit 139 eingedrudten Solzstichen.

Braunschweig, Druck und Verlag von Friedrich Vieweg und Sohn. 1885. Chem 7006.1.2

1880, Fib. 27 - Dec. 29. Bowditch: ...d.

Alle Rechte vorbehalten.

Vorwort.

Bei Bearbeitung des vorliegenden Werkes, als eines Theiles von "Bolley's Handbuch der chemischen Technologie", war ich bemüht, ein getreues Bild der heutigen Mörtelindustrie zu liefern und demgemäß umfaßt dasselbe nicht nur die chemische Technologie des Luft», Wasser= und Syps=Mörtels, sondern es wurden auch andere damit verwandte Industriezweige, wie die Fabrikation künstlicher Steine, Stereochromie 2c. entsprechend berücksichtigt.

Mit möglichst größter Vollständigkeit ist der Abschnitt Portland = cement bearbeitet worden, weil derselbe mehr und mehr eine größere Bedeutung im Bauwesen gewinnt, in Folge dessen seine Fabrikation und seine Verwendung von Tag zu Tag zunimmt und weil der Portlandcement in der neuesten Zeit viel häusiger als die anderen Mörtelmaterialien Segen= stand eingehender wissenschaftlicher und technischer Untersuchung war.

Bei der Darstellung ist folgender Gang eingehalten: Zunächst wird bei jedem einzelnen Mörtel das Rohmaterial, sein Vorkommen in der Natur, seine Zusammensetzung und technische Prüfung angegeben, daran reiht sich eine Schilderung der technischen Verarbeitung, der dabei verlaufenden mechanischen und chemischen Processe, der Zusammensetzung, Eigenschaften und Prüfung des fertigen Productes, der Anwendung und der Processe bei der Erhärtung.

Ueberall wurde die betreffende Literatur möglichst vollständig und genau angegeben, auch will ich nicht unerwähnt lassen, daß beim Abschnitte Port-

landcement alle in den jährlichen Generalversammlungen des Vereins deut= scher Cementfabrikanten besprochenen wichtigen Fragen gebührend berück= sichtigt wurden.

Viele in dem Werke enthaltenen Angaben und Zeichnungen sind mir direct von in der Praxis stehenden Männern zugekommen, daher ich es nicht unterlasse, denselben hier meinen Dank auszusprechen.

München, im September 1884.

G. Feichtinger.

Inhaltsverzeichniß.

I. Ralt.

	•	Seite
1.	Vorkommen der Kalkerde	. 1
2.	Eigenschaften der Ralksteine	. 3
	Dolomitische und thonige Kalksteine	. 4
	Austern= und Muschelschalen	
3.	Untersuchung der Ralksteine	. 5
	Mörtelvolumeter von Micaëlis	
4.	Ralkbrennen. Allgemeines	
	Ralkbrennen in Meilern, Gruben und Feldofen	
	Raltöfen	
	a. " zu periodischem Betriebe	
	Harzeröfen	
	Kalkofen von Fint	
	" nach Heeren	
	Trichterofen, Flaschenofen	
	b. Kalköfen für ununterbrochenen Betrieb	
	Rüdersdorfer Kalkofen	
	Hofmann'scher "	
	Fink'scher "	
	Schneller= oder Trichterofen	
	Ralköfen mit Gasseuerung	
	Steinmann'scher Gaskalkofen	
	Basteiofen	
	Gaskalkofen von Fahnehjelm	
	n nehse	
	Kalkofen mit combinirter Feuerung von Mendheim	
	" von Swann	
	Kaltringofen	
	Kammerofen von Bock	
	" mit Gasseuerung von Mendheim	
	Gasringofen von Escherich	
	Anderweitige Oefen zum Brennen von Kalk	53

Inhaltsverzeichniß.

Seite

Э.	veranverungen des Kaltpeins veim vrennen	
	Gewichtsverlust, Schwindung	
	Chemische Beränderungen	5 5
6.	Eigenschaften des gebrannten Ralkes	55
	Löschen des Ralkes	56
	Ralkhydrat, Kalkbrei, Kalkwasser	
	Verhalten des gebrannten Kalkes zu Kohlensäure	59
	Fetter und magerer Kalk	
	Todigebrannter Kalk	61
7 .	Aufbewahren des gebrannten Kalkes	
	Anwendung des gebrannten Kalkes	62
		•-
	II. Mörtel.	
1	Luftmörtel. Allgemeines	64
1.	Einfluß der Art des Löschens des Kalkes	65
		67
	Einsumpfen des Kalkbreies	
	Einfluß der Beschaffenheit des Sandes	6 8
	Mischungsverhältniß zwischen Sand= und Kalkbrei	68
	Mörtelmaschinen	69
	Erhärtungsproceß des Lustmörtels	
	Analysen alter Mörtel	76
	Auswitterungen an Bauten	7 7
2.	. Wassermörtel, hydraulischer oder Cementmörtel	7 8
	Allgemeines	7 8
	a. Puzzolanen (hydraulische Zuschläge), natürliche	79
	Puzzolanerde	7 9
	Traß	81
	Santorinerde	83
	Rünstliche Puzzolanen	86
	Hohofenschlacken	87
	b. Ratürlicher hydraulischer Kalk (hydraulischer Kalk im engeren	
	Sinne und Romancement)	88
	Geschichtliches	88
	Romancement, englischer	89
	Mergel, Zusammensetzung	90
	Chemische Untersuchung der Mergel	92
		95
	Anderweitige Materialien	95
	Plattenkalke	
	Brennen der hydraulischen Kalke	96
	Analysen von ungebrannten und gebrannten hydraulischen Kalken.	97
	Einfluß des Higegrades beim Brennen	99
	Hydraulischer Kalk aus dolomitischen Kalken	101
	Eigenschaften der Romancemente und der hydraulischen Kalke im	4 ~ 4
	engeren Sinne	104
	c. Portlandcement (künstlicher hydraulischer Kalk)	
	Geschichtliches	104
	1. Materialien zur Bereitung von Portlandcement	
	Ralf	106
	Barpterde als Ersag der Kalkerde	108

	Inhaltsverzeichniß.	IX
•		Seit
	Thon	. 109
	Andere Materialien, wie Schiefer, Grünsteine 2c	. 111
	Flußspath und Soba als Zusätze zur Rohmasse	
	Portlandcement aus natürlichen Mergeln	
	2. Von der mechanischen Mischung der Rohmaterialien.	
	Trodenes Verfahren	
	Mischmaschine von Erdmenger und Diener	
	Halbnasses Verfahren	. 120
	Nasses Verfahren	. 122
	Mischungsverhältniß von Kalk und Thon	. 122
	Formen der Steine	. 124
	Trodenpressen der Steine	. 124
	Trodnen der Steine	
	3. Brennen des Portlandcementes	. 129
	Schachtöfen	. 129
	Etagenofen von Dietjich	. 134
	Circulirofen von Tomei	. 137
	Ringofen	. 139
	Bortheile des Ringofens gegenüber den Schachtöfen	
	Verhalten der Cementmasse im Feuer	
	Zerfallen des Cementes	. 142
	4. Pulverisiren der gebrannten Cementmasse	. 143
	Maschinen zur Vorzerkleinerung	. 144
	Steinbrechmaschine	. 144
	Walzwerke	. 146
	Mörsermühle, Renette'sche	. 147
	Maschinen zum Feinmahlen	. 149
	Mahlgänge mit Oberläufer	
	" " Unterläufer	. 149
	Verticalmühlen, sogenannte Kollergänge	
	Feinwalzen	. 152
	Schleudermühle, Bapart'sche	. 152
	Pulverifirapparat von Michaëlis	
	" Ralff	. 155
	Pulverisirmaschine (Patent Meihé)	
	Siebvorrichtungen	
	5. Verpactung und Lagerung des gepulverten Cementes.	
	Beränderungen des Cementes beim Lagern . ?	•
	6. Eigenschaften des Portlandcementes	
	Chemische Zusammensetzung	
	Schwefelverbindungen im Portlandcement	
	7. Ueber Zusäte zum gepulverten Portlandcement	
	Prüfung auf Zumischung minderwerthiger Stoffe	
	Anderweitige Cemente (Beißer Cement)	
e.	Erhärtungsproces der hydraulischen Mörtel	
	Art der Wasseraufnahme	
	Einfluß der Temperatur des Wassers und der Luft	
	" des Frostes	. 198
	Einwirkung des Meerwassers	
	Wärmeentwickelung beim Erhärten	. 200
	Wirkung der Rohlenfäure	. 203
	" verschiedener Salzlösungen auf die Erhärtung	. 205

	·	
	Berhalten der Rieselsäure zu Kalk	207
	" "Thonerde " " · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	" des Eisenorydes zu Kalk	213
	" der Kieselsäure zur Magnesia	214
	Wirkung der Alkalien in den Cementen	216
	Theorien der Erhärtung der hydraulischen Mörtel	216
f.	Prüfung und Beurtheilung der Cemente	231
	Allgemeines	232
	Deutsche Normen für die einheitliche Lieferung und Prüfung von	202
	Portlandcement	239
	Lieferungsbedingungen von Grant	247
	Zugfestigkeitsapparat von Frühling, Michaëlis & Co	249
	" "Michele	251
	" Studt	252
	mingust and dis Walestada dan Safiakidakaking	253
	Einflüsse auf die Resultate der Festigkeitsbestimmung	256
	Einfluß verschiedener Sandsorten	256
	Einfluß der Zeit, innerhalb welcher die Probekörper zerrissen werden	260
	Einfluß der Art des Einschlagens der Probekörper	261
	Zur Frage der Abänderung der deutschen Normen und Bereinbarung	
	einheitlicher Untersuchungsmethoden	263
	Tetmajer's Nammapparat zur Herstellung der Probekörper	
	Bestimmung des Erhärtebeginns und der Bindezeit eines Cementes	267
	Einfluß der Korngröße des Cementes auf die Festigkeit	268
	Einfluß der Bindezeit des Cementes auf die Festigkeit	269
	Berhältniß der Zugs zur Druckfestigkeit	272
	Bestimmung der Druckfestigkeit	272
	Hydraulische Pressen	274
	Apparat von H. Schickert	274
	Treiben der Cemente	277
	Prüfung auf Treiben	281
	Bauschinger's Apparat zur Untersuchung auf Volumenbeständig=	
	feit der Cemente	2 82
	Volumenveränderung der Portlandcementmörtel durch die Einwir-	
	kung von Wasser und Luft	285
	Prüfung der Cemente mittelft Hochdruckdampf nach Michaëlis .	2 86
	Erdmenger's Bersuche über die Hochdruckdampfprobe	287
	Prüfung der Cementmörtel auf Porosität und Wasserdurchlässigkeit	291
	Apparat von Frühling	291
	η η Νααίάρει	294
	" " Michaëlis	2 95
	Prüfung der Cementmörtel auf Frost und Wetterbeständigkeit	299
ø.	. Anwendung der hydraulischen Mörtel	300
6	Allgemeines	300
	Einfluß der Beschaffenheit und der Menge des Sandes und des	
		301
	Apparat von Michaëlis zur Ermittelung der Mörtelausgiebigkeit	
	der Cemente	304
	Regeln für das Anmachen und die Behandlung des Waffermörtels	
	Wassermörtel aus Puzzolanen	
	Cemenikalkmörtel, verlängerter ober gestreckier Cemenimörtel	
	Einfluß der Beimischung von Kalk zu Portlandcementmörtel	
	and the same and t	

Inhaltsverzeichniß.	XI
Manalaid han Camanifalimintal and Gualminial	Seite
Bergleich von Cementfalkmörtel und Trasmörtel	
Beton, Grobmörtel, Allgemeines	
Vortheilhafte ökonomische Herstellung von Beton nach Dyderhoff	
Betoniren unter Wasser	
Betonbereitung	
Betonmischmaschinen	330
Stampfbeton	
Gußbeton	331
Betonschüttungen unter Wasser	332
Betonblöcke	332
Ralksand=Pisébau	333
Beton zur Erbauung von Wohn= und Wirthschaftsgebäuden 2c	333
Aschenstampfbau	335
Röhren und Canale aus Beton	336
Widerstandsfähigkeit der Cementröhren gegen saure Flüssigkeiten .	337
Sout gußeiserner Röhren gegen bie Einwirkung saurer Baffer	
durch einen Cementüberzug	
Weinbehälter aus Portlandcement	
Särge aus Portlandcement	
Coignet's comprimirter Beton	
Runststeinfabrikation	
Cementwaaren gegen Witterungseinflüsse widerstandsfähig zu machen	
Cementanstrich zur Conservirung von Holz	
Färben des Cementes	
Einfluß der verschiedenen Farben auf die Festigkeit	
Polygromische Cemente	
Cementmosaikplatten	
Marmorirte Cementgegenstände	
Poliren des Cementkunststeins	
Delfarbenanstrich auf Cemeniverput	
Plastischer Dinaskrystall	
h. Scott's Selenitmörtel und Magnesiacement	352
III. G p p s.	
1. Vorkommen des Gypfes	360
2. Eigenschaften des Gppfes	
Löslickfeit des Gypses in Wasser, Salzlösungen, Säuren u. s. w	
Verhalten des Gppses beim Erhigen	
Erhärtung des gebrannten Gppses	
Todigebrannter Gyps	
Verhalten des Gypses zu verschiedenen Salzlösungen	
3. Brennen des Gypses:	011
Brennen in Metallkesseln	979
g "Badöfen	
mnshrannskan non Scongockkn	376 277
Gypsbrennofen von Scanegatty	377
" "Dumesnil	378
" "Ramdohr	380
" "Walser	004

			• •							Seite
	Gppsbrennofen	von Chrh	arbt.			• •			•	. 382
	"	" Hoffi	mann						•	. 384
	"		ofte & (
Ŋ	lahlen des Gyps	t§							•	. 388
4. Prüfi	ing des Gypf	es		• • •					•	. 390
5. Anwe	ndung bes B	bbies								. 390
	Sppsmörtel .								•	. 390
	Gppsestriche .									. 391
	Gypsabgüsse									. 392
	Herstellung ber	Kormen au	a Bnna	• • .	• • •	• •	• •		•	. 392
			Leim							
	Verkleinerte G	n n nngahaiisse	~eint	• • •	• • •	• •	• •	• •	•	. 397
	Reinigung von									
	Conservirung	ibiledto noo	iren nao							
	n	n n	ກ	Filli						
	n	n n	"	2 eu c						
)) (** ** ** ** ** ** ** ** ** ** ** ** **	n n	"							
	Enkaustiren de	r Gypsabgüf	se						•	. 402
	Härten des Gr	pses							•	. 403
	Bronziren der									
	Gußmasse nach	Walz und	Areits	mayer					•	. 409
	Imitation von	Terracotta .							•	. 409
	Stuck, Gypsi									
	Stucto = Lustro									
	Anderweitige A									
	Tripolith								•	. 414
	IV	. Rünst	liche	Stei	n e.					
Mycamainas										<i>1</i> 16
ot.										
	Ralkziegel									
	Rheinische Schi									
	Rorksteine.									
	Victoriastein									
H	ünstliche Steine									
	n n	" Magnef								
	n n		las							
_	n n	"Theer,								
	dlackensteine .									
R	ünstliche Steine	aus Abfallpr	oducten	• • •	• • •	• •	• •	• •	•	. 431
	V. Stereochr	omie, Mii	teralm(alerei :	und	Sgr	affi	to.		
	•									
Vor= und N	achtheile der Fre	Stomalerei .				• -	• -		•	. 432
Vor= und N Sterenchrom	achtheile der Fre ie. Allaemeines	skomalerei .	• • •	• • • •		• •	• •	• •	•	. 432
Stereochrom	ie, Allgemeines			• • •			• •		•	: 433
Stereochrom Herstellung	achtheile der Fre ie, Allgemeines des Malgrundes : Bilder		• • •		•	• •	• •		•	433433

Sugarization in the second	XIII
Mineralmalerei von Keim	
Nachträge.	
Prüfung des Kalkmörtels	445
Gehalt von kohlensaurem Kalk	445
Herstellung von Portlandcement nach Lesley und Griffiths	448 448
Herstellung von Schlämmtreide	449
Basisches Futter für Cementbrennösen von Morbiger und Dr. Erdmenger .	450
Untersuchungen des Dietsch'ichen Etagenofens von Heintel und Tetmajer. Ueber die Wirkung einiger Zumischmittel auf den Portlandcement von Michaëlis	45 0
und Tetmajer	454
Zur Cementmischfrage von R. und W. Fresenius	
Herstellung von Cementsliesen mit farbiger Deckschichte	469
fäure	469

	·					
	•					
	-					
•	-				•	
•						
			•			
		•				
				•		
		·				
•	•					

Ralf.

(Calciumornd, CaO; Ralterde, Aegtalt, gebrannter Ralt.)

1. Borkommen.

Die Ralkerde kommt nie rein in der Natur vor, dagegen sind Kalksalze in allen drei Naturreichen sehr verbreitet. Im Mineralreiche ist das versbreitetste Kalksalz das in verschiedenen Formen auftretende Calciumcarbonat, dann folgt das unter dem Namen Gyps bekannte Calciumsulsat, ferner das Calciumphosphat (Phosphorit, Apatit) und das einen Bestandtheil vieler Doppelsilicate ausmachende Calciumsilicat. Calciumcarbonat und Calciumsulsat sind auch häusig Bestandtheile des Fluß- und Quellwassers. Calciumsalze sehlen auch sast nie in den Organen der Pflanzen und wir sinden daher in den Aschen der meisten Pflanzen Calciumcarbonat, Calciumphosphat und Calciumsulsat. Im Thierreiche ist Calciumcarbonat ein vorwiegender Bestandtheil der Perlen, Korallen, Eierschalen, Austern- und Muschelschalen; Calciumcarbonat und Calcium-phosphat enthalten die Knochen, die sesten Excremente mancher Thiere u. s. w.

Die Kalkerde wird fast ausschließlich durch Brennen des im Mineralreiche mehr oder weniger rein vorkommenden Calciumcarbonats gewonnen. Nur in vereinzelten Fällen werden hierzu auch Muschel= und Austernschalen verwendet.

Das Calciumcarbonat findet sich im Mineralreiche theils krystallisirt (Kalkspath und Arragonit), theils krystallinisch (Marmor), theils derb (Kalkstein) oder erdig (Kreide).

Kalkspath, meist in Rhomboëdern, und Arragonit, in rhombischen Säulen krystallisirend, sind reines Calciumcarbonat, sind aber für die technische Gewinnung von Kalk von keiner Bedeutung, da dieselben nur sehr sparsam vorstommen; in chemischen Laboratorien wird wohl öfters der Kalkspath zur Darstellung von reinem Aexkalke verwendet. Bom weißen Marmor, körnig krystallinischer Urkalk, das werthvollste Material für die Zwecke der Bildhauerei und Baukunst, sinden hier und da die bei seiner Berarbeitung erhaltenen Abfälle

2 Ralf.

technische Verwendung, dagegen bildet der gefärbte Urkalk in manchen Gegenden das Material zum Kalkbrennen.

Biel häufiger dienen zur technischen Gewinnung von Kalk die dichten Kalksteine; dieselben kommen in allen sedimentären Formationen und oft in mächtigen Massen vor, sind sehr verbreitet und reichlich und billig zu gewinnen. Die dichten Kalksteine sind außerordentlich verschieden nach Farbe, Structur, Zussammensetzung, Alter u. s. w. Die Geognosten unterscheiden namentlich nach dem Alter der Formation, in welcher sie angetroffen werden, davon zahlreiche Arten. Wir beschränken uns hier auf eine kurze Angabe derselben und verweisen zur näheren Insormation auf die Lehrbücher der Geognosie. Man unterscheidet, von der ältesten Formation beginnend, ihrem Alter nach im Allgemeinen:

Uebergangskalk (Grauwackenkalk), die älteste geschichtete Bildung, nennt man den Kalkstein des Uebergangsgebirges; derselbe enthält schon Versteinerungen und ist auch häusig von Kalkspathadern durchzogen; derselbe ist von mehr muschesligem als splitterigem Bruche, einfarbig und auch mehrfarbig. Die meisten unter dem Namen Marmor bekannten politurfähigen Kalksteine gehören zum Uebergangskalk.

Bergkalk (Kohlenkalk), gehört der Kohlenformation an, ist meist dunkels grau und reich an Betrefacten; er findet sich in den Steinkohlengebieten.

Der Zechstein, der Zechsteinformation angehörend, kommt mit dem Kupfersschiefer, einem schwarzen kupferhaltigen Mergel vor, und ist ein thoniger Kalkstein von grauer, gelblicher oder schwärzlicher Färbung.

Muschelkalk, der Triasformation angehörend, ist die zwischen dem bunten Sandstein und dem Keuper liegende Kalksteinschicht und charakterisirt sich durch zahlreiche, thierische Versteinerungen; er ist von grauer, brauner und gelber Farbe und sehr häusig thonhaltig, daher auch oft zu Wassermörtel benutzt. Abarten davon sind der Wellenkalk (wegen der wellenförmigen runzligen Obersläche so genannt), der Terebratulakalk, Enkrinitenkalk u. s. w.

Dem Jura gehören der Lias-, Jura- und Dolithkalk an. Der Liaskalk, die unmittelbar auf dem oberen Keuper aufgelagerte Schicht, hat meistens dunkelgraue, ins Braune und Schwärzliche gehende Farbe, enthält häufig Bitumen und Thon und ist reich an Versteinerungen. Der Jurakalk des oberen weißen Jura ist von stets heller Farbe, weiß, graulich, gelblich oder röthlichweiß. Derselbe kommt bald dicht, bald rogenartig ober volithisch vor; letzterer führt den Namen Dolith oder Rogenstein und besteht aus sehr feinen kugelförmigen, zusammengebackenen Körnern, die Aehnlichkeit mit dem Rogen der Fische haben; die Körner sind gewöhnlich durch ein kalkartiges Bindemittel zu Ausgezeichnet ist der Jurakalk durch das Voreiner Steinmasse verbunden. kommen der großen Anzahl von Bersteinerungen. Dünnschichtige Gesteine bilden den Plattenkalk; hierher gehört auch der durch seine technische Berwendung berühmte lithographische Stein, welcher in den Steinbrüchen von Solenhofen zwischen Eichstätt und Pappenheim (Bayern) gewonnen wird und als Solenhofener Steine ober Platten in den Handel kommen.

Alpenkalk; damit bezeichnet man die sedimentären Kalksteine der Alpen, welche der Trias-, Jura- und Kreideformation angehören und mit verschiedenen Namen belegt wurden. Derfelbe wird als Steinkalk unmittelbar aus dem Bruche ober als Lesekalk in den Flüssen gewonnen.

Kreide, ausschließlich der gleichnamigen Formation angehörend, ist erdiges Calciumcarbonat von feinerdiger, meist loderer Structur und deshalb abfärbend; dieselbe ist oft von rein weißer Farbe und enthält im reinen Zustande nur sehr geringe Beimengungen von Magnesia, Eisenord und Thon; man sindet dieselbe aber auch mergelig (mit mehr Thon) und oft auch mit mehr oder weniger seinstörnigem Quarzsande vermischt; auch kommen in der Kreide oft nesters und lagenweise Feuersteinknollen vor. Die Kreide besteht sast durchgehends aus den mikrostopisch kleinen Schalen von Meeresthierchen (Foraminiseren 20.), wie die Untersuchungen Ehrenberg's ergeben haben, und bildet im Norden Europas (England, Irland, Frankreich, Dänemark 20.) ganze Felsenmassen, wird in diesen Ländern zu Kalk gebrannt und auch zur Fabrikation von Portlandement benutzt. In einigen Segenden tritt die Kreide verhärtet auf als Kreide kalk oder Pläsnerkalk (Sachsen, Schlesien, Böhmen); sie enthält dann immer Thon, ist lichtsgrau, von ziemlich ausgeprägter Schichtung und in Folge dessen sehr spaltbar.

An die Kreide schließt sich der der Tertiärperiode angehörende Grobkalk an, welcher besonders mächtig im Pariser Becken auftritt; häufig ist derselbe aber sehr stark mit Quarzsand vermischt und wird daher mehr als Sand- wie als Kalkstein angewendet.

Dem Diluvium und Alluvium gehören die Süßwasserkalke an, welche ihre Entstehung kalkhaltigen Duellen, Flüssen oder Seen verdanken und welche sich noch heute an vielen Orten bilden; hierher zühlen die Kalktusse (Kalksinter), Tropfsteine, Erbsensteine 2c., dann der als Unterlage der Wiesenmoore sich in nordbeutschen Tiesebenen vorsindende Wiesenkalk; letzterer, ein loses Semenge von Calciumcarbonat mit organischer Substanz, wird entweder wie Torfgestochen und die Stücke nach dem Trocknen gebrannt oder, was häusiger der Fall ist, man läßt den Wiesenkalk durch Thonschneider gehen und giebt ihm Ziegelsform. Der Wiesenkalk bedarf zuweilen zum Brennen nur wenig Brennmaterial.

2. Eigenschaften der Kalksteine.

•

Die Kalksteine, wie sie zur Darstellung von gebranntem Kalk verwendet werden, sind niemals reines Calciumcarbonat, sondern enthalten immer mehr oder weniger Beimengungen, wodurch ihre oft sehr verschiedene Farbe, Structur, Härte, Schwere und chemische Zusammensetzung bedingt ist. Die gewöhnlichen Beismengungen sind: Magnesiumcarbonat, Eisenoryd, Manganoryd, Thonerde, Kieselserde in verschiedenem Zustande (löslich, unlöslich, als Sand), Thon, Wasser, organische Substanz (Kohle, Bitumen); seltener kommen vor: Schweselkies, Calsciumphosphat und Salze der Alkalien.

Die Farbe der Kalksteine ist daher niemals rein weiß wie bei Marmor, sondern schmutzigweiß oder grau in allen Abstufungen, auch gelb, blau, braun 2c., sehr häufig auch bunt, gesleckt, flammig 2c. Sehr häufig ist die Färbung der

4 Ralf.

grauen und blauen Kalksteine nur von einem Gehalt an organischer Substanz (Kohle, Bitumen) herrührend; tritt dieselbe in größerer Menge auf, so nennt man die Kalksteine bituminös; enthalten dieselben soviel davon, daß sie beim Reiben oder Zerschlagen einen eigenthümlichen, unangenehmen Geruch entwickeln, so bezeichnet man sie als Stinkkalk oder Stinkstein. Da die organische Substanz beim Brennen der Kalksteine verbrennt, so ist dieselbe, wenn sie auch in großen Mengen vorhanden ist, von keinem Nachtheile. Bei manchen blauen Jurakalksteinen rührt die Farbe auch von einem Gehalte an Schweselkies her (A. Müller).

Die übrigen in den Kalksteinen vorkommenden fremden Beimengungen wirsten, wenn sie nur wenig, einige Procente, betragen, nicht schädlich, sie vermindern nur verhältnißmäßig den Procentgehalt des gebrannten Kalkes an wirklichem Aegstalk. Treten diese Berunreinigungen aber in größerer Menge auf, so erwächst daraus ein erheblicher Nachtheil für die Bereitung von Lustmörtel; dieses gilt namentlich sür einen größeren Sehalt an Magnesiumcarbonat, Kieselerde und Thon und zum Theil auch an Eisenverbindungen.

Das Magnesium carbonat sehlt in den natürlichen Kalkseinen fast nie, ein Gehalt von 10 Proc. macht den daraus gebrannten Kalk schon merklich mager, und bei einem höheren Gehalte daran verliert der Kalk auch die Eigensschaft, sich nach dem Brennen zu löschen. Einen solchen Kalksein nennt man dolomitischen Kalksein, weil man Gesteine, welche aus 46 Proc. Magnessiumcarbonat und 54 Proc. Calciumcarbonat zusammengesetzt sind, als Dolosmite bezeichnet. Bei einem größeren Gehalte an Magnesiumcarbonat besitzen die Kalkseine ein krystallinisches Gesüge, erhöhtes specifisches Gewicht und größere Härte.

Auch thonige und tieselige Beimengungen sehlen in nur wenigen Kalksteinen, die Menge derselben wechselt ungemein und geht von Spuren dis zum Ueberwiegen des Thons. Beträgt die Menge derselben dis zu 10 Proc. und darüber, so bezeichnet man einen solchen Kalkstein als thonigen Kalkstein oder Mergel und zwar solchen mit noch vorherrschendem Kalkgehalte als Kalkmergel und solchen mit vorherrschendem Thongehalte als Thonmergel. Wit der Zunahme des Thongehaltes vermindert sich die Härte, die Festigkeit und das specifische Gewicht des Kalksteins, derselbe nimmt erdiges Ansehen an und entwickelt beim Anhauchen Thongeruch. Thon und Kieselerde wirken unter Umständen viel schädlicher als Wagnesiumcarbonat, wenn sie nämlich in größerek Wenge vorkommend mehr oder weniger gleichmäßig durch die ganze Masse des Kalksteins vertheilt sind; dieselben geben dann beim Brennen, wenn die Hitze zu start ist, Veranlassung, daß der Kalkstein sintert und sich nachher nicht mehr mit Wasser löscht, also todtgebrannt ist. Solcher Kalkstein kann aber zur Herstellung von hydraulischem Mörtel oder Cement dienen (s. Cement).

Bei einem größeren Gehalt der Kalksteine an Eisenoxyd fällt der gebrannte Kalk gelb aus und eignet sich dann weniger zum Weißen, zum Abputzen der Wände.

In einigen an der Meeresküste gelegenen Gegenden, wie in Holland, wo Kalksteine nicht vorkommen, werden auch Austernschalen und Muschelsschalen zum Kalkbrennen benutzt; dieselben bestehen wesentlich aus Cakciums carbonat, wie aus nachstehenden Analysen zu ersehen ist:

	Holländische ! in Holland zu verw	Englische Austernschalen. Bhipson	
	3. P. de Bordes		
Calciumcarbonat	97,36	97,10	92,93
Magnesiumcarbonat	0,53	0,10	0,13
Calciumsulfat	0,31	0,45	0,34
Eisenorgd und Thonerde	0,13	0,56	0,41
Chlornatrium	0,05	0,23	0,12 ¹)
Kali und Natron	0,21	0,67	Spuren
Rieselerde, lösliche	0,11	0,56	0,53
" unlösliche (Sand)	0,76	0,79	$4,44^{2})$
	99,46	100,46 4)	1,10 ³)

3. Untersuchung der Kalksteine.

Wie vorhin bemerkt, enthalten die in der Natur vorkommenden Kalksteine verschiedene Stoffe und in fehr wechselnden Berhältnissen beigemengt. 3m Bauwesen werden die Kalksteine entweder zu Bausteinen und Kunsterzeugnissen oder zu Luft- und Wassermörtel verwendet. Bei der Beurtheilung der Brauchbarkeit eines Kalksteins zu Baustein erstreckt sich die Untersuchung auf Festigkeit, Barte, Farbe, Wetterbeständigkeit, Politurfähigkeit. Ob aber ein Kalkstein sich eignet zum Kalkbrennen, hängt dagegen von seiner chemischen Zusammensetzung ab, worüber die chemische Analyse die sicherste Auskunft ertheilt. Hierbei ist es nicht immer nothwendig, alle Nebenbestandtheile des Kalksteins quantitativ zu bestim= men, sondern es genügt, durch die Analyse zu erfahren, ob und in welcher Menge ein Kalkstein von denjenigen Stoffen enthält, welche seine Bute und Berwendbarfeit zu Luftmörtel wesentlich beeinträchtigen. Um dieses zu ermitteln, übergießt man 2 bis 3 g des fein zerriebenen Kalksteins in einem Becherglase zuerst mit etwas Wasser und dann so lange mit Salzsäure, als noch ein Aufbrausen bemerkbar ist; je weniger hierbei ungelöst bleibt, desto weniger Thon und Kieselsäure enthält der Ralkstein; will man den in Salzfäure unlöslichen Antheil der Menge nach bestimmen, so wird derselbe auf einem Filter gesammelt, ausgewaschen, getrocknet, geglüht und gewogen. Das von dem Ungelösten getrennte Filtrat wird bann unter Zugabe von etwas Salpetersäure erwärmt, um vorhandenes Gisenchloritr in Eisenchlorid umzuwandeln, dann Chlorammonium und endlich Ammoniakfliissigkeit bis zur schwach alkalischen Reaction zugesetzt; den entstandenen Niederschlag von

¹⁾ Calciumphosphat. 2) Organische Substanz. 3) Wasser.

⁴⁾ In diesen zur Analyse benutten Proben ist die organische Substanz wahr= scheinlich schon zerstört gewesen.

6 Ralt.

Eisenorybhydrat und Thonerdehydrat (meistens enthält er auch ein wenig Rieselfäure) sammelt man rasch auf einem Filter, wäscht ihn rasch aus, trocknet, glüht und wägt ihn. Die Menge beider ist immer gering und eine Trennung nicht nothwendig; die Farbe des seuchten Niederschlages läßt schon einen Schluß auf das Verhältniß zu; je heller derselbe, desto mehr Thonerde ist vorhanden. Aus der vom Eisensorydhydrat und Thonerdehydrat abgeslossenen ammoniakalischen Lösung wird dann durch Ammoniumoxalat die Kalkerde vollständig gefällt; nach Absiltriren des Calciumoxalates setz man zum Filtrat Natriumphosphat und noch reichlich Aetzammoniakslüssigkeit, um die Magnesia zu fällen und läßt die Flüssigkeit mindestens 12 Stunden stehen; je weniger der entstandene Niederschlag beträgt, desto geringer ist der Gehalt des Kalksteins an Magnesiumcarbonat. Soll die Menge desselben bestimmt werden, so bringt man den Niederschlag auf ein Filter, wäscht ihn mit einem Genisch von Wasser und Aetzammoniakslüssigkeit aus, trocknet, glüht und wägt ihn; der Glührückstand ist Magnesiumpyrophosphat; 100 Gewthle. desselben entsprechen 75,6 Magnesiumcarbonat.

Will man ein vollständiges klares Bild der chemischen Zusammensetzung eines Kalksteins gewinnen, so ist eine vollständige quantitative chemische Analyse nothwendig; wie dieselbe auszuführen ist, wird im Capitel "Cement" bei der Untersuchung der Mergel angegeben, worauf wir verweisen.

Die Brauchbarkeit eines Kalksteins zum Kalkbrennen kann man auch durch einen empirischen Versuch, Brennen mit darauf folgendem Löschen des gebrannten Kalkes, ermitteln. Zu diesem Zwecke glüht man mehrere kleine Stücke des Kalksteins in einem hessischen Tiegel ungefähr eine Stunde lang bei Weißglühhitze und löscht dann die Kalksteinstücken mit dem dreis dis viersachen Volumen Wasser; an dem dabei stattsindenden Gedeihen, der Hitzentwickelung und Breibilsdung erkennt man dann seine größere oder mindere Brauchbarkeit; je vollständiger sich der gebrannte Kalk zu einem zarten, weißen, möglichst wenig fühlbare gröbere Theile enthaltenden Brei löscht, desto besser ist derselbe. Diese Probe giebt selbste verständlich nur dann einen sicheren Anhaltspunkt, wenn die Kalkstücke auch gar gebrannt sind, d. h. alle Kohlensäure verloren haben, wovon man sich leicht überzeugen kann, indem man dieselben nach dem Löschen mit verdünnter Salzsäure übergießt, wobei kein Ausbrausen erfolgen darf.

Von Dr. Michaëlis ist ein Mörtelvolumeter zur Prüfung der Ausgiedigkeit (des Gedeihens) des Kalkes construirt worden.). Mittelst Ligroïns ermittelt man in diesem Apparate, Fig. 1, zunächst das Bolumen von 50 oder 100 g des gebrannten Kalkes; alsdann löscht man 50 g Kalk mit 200 bis 300 com Wasser in der mit einem Uhrglase bedeckten Dose auf einem Wasserbade und erhält so lange auf demselben, bis der von Zeit zu Zeit durch Aussexen der Dose zusammengerüttelte Brei Schwindungsrisse zeigt. Man läßt abkühlen, setzt den Apparat zusammen und füllt mittelst der demselben beigegebenen Pipetten bis in die Meßröhre mit Wasser auf. Durch einsache Ablesung wird dann, unter Berücksichtigung der Capacität der Dose, bis zur unteren Marke der Meßröhre 400 com, das Volumen des gebildeten Kalkbreies erhalten.

¹⁾ Deutsche Töpfer= und Zieglerzeitung 10, 101.

bes Bolumens bes gebrannten Raltes mit bemjenigen Bolumen, welches ber baraus hervorgegangene steife Raltbrei einnimmt. das wahre Bolumen des gebrannten Kalkes verstanden sein, also beispiels-

Fig. 1.

Die Ausgiebigkeit des Kalkes wird demnach gemeffen durch den Bergleich Dabei fann offenbar nur weife des Cubitmeters, Decimeters, eines Liters 2c., nicht aber ein eingemeffener Cubikmeter ober Bectoliter reip. Liter, da ce ja nicht angeht, ein Mag mit Boblraumen mit einem folden ohne Bobiraume vergleichen ju wollen.

Um bie Ausgiebigfeit gutreffend bei verschiedenen Raltforten vergleichen gu tonnen, ware ein Magstab für bie Steifigleit bes Breies erforberlich; berfelbe fehlt zur Beit noch, bie Beurtheis lung biefer Grenze ift fehr empirifch, indem man den Eintritt der Risse dafür nur in Betracht gieht.

Der Apparat von Micaelis tann auch benutt werden, um die Porofitat bes gebrannten Ralles zu bestimmen, wenn man fatt Baffer mit Bengin bon befanntem fpecififchem Gewichte operirt.

4. Raltbrennen.

Der Aegtal wird ausschließlich burch ftartes Erhipen der in ber Natur fich findenben Raltsteine (feltener Muschelund Aufternschalen) gewonnen, welchen Broceft man das Raltbrennen nennt. Es ift baber fur die Braris von Wichtigteit zu miffen, wie fich fomobl bas reine Calciumcarbonat wie auch bie Ralksteine, wenn sie mehr ober weniger frembe Beimengungen enthalten, in ber Glühhite verhalten.

Rach Erdmann und Marchanb 1) beginnt das Calciumcarbonat schon bei 400° C. Kohlenfäure abzugeben, was von Rose 2) bestätigt wurde. Zur voll-

¹⁾ Journ. pr. Chem. 50, 237.

²⁾ Roje, Chem. Centralbl. 1863, S. 695 .

ständigen Austreibung der Rohlensäure ist aber eine helle Rothglühhitze erforder= lich; jedoch ist die Temperatur hierbei keine ganz constante, sondern von verschiedenen Umständen abhängig. Ein sehr poröser Kalkstein brennt sich viel leichter zu Achkalk als ein dichter, krystallinischer Marmor. In einem mit Kohlensäure erfüllten Raume, indem man das Calciumcarbonat unter Luftabschluß in einem Gefäße, aus welchem die Rohlensäure nicht entweichen kann, glüht, verliert das Calciumcarbonat selbst bei Anwendung eines sehr hohen Hitzegrades nur wenig Rohlensäure, ja dasselbe schmilzt und erstarrt dann beim Erkalten körnig-krystallinisch (Rose). Erhitzt man das Calciumcarbonat in offenen Gefäßen, so ent= weicht die Kohlensäure viel schwieriger, wenn der Kalkstein dauernd mit einer Atmosphäre von Kohlensäure umgeben ist, hingegen reicht eine etwas niedrigere Temperatur schon aus, denselben gar zu brennen, wenn beim Glühen die Rohlensäure durch einen Strom von Luft oder Wasserdanipf weggeführt wird, wie Gan= Lussac 1) durch Bersuche nachgewiesen hat. Derfelbe füllte eine Porcellanröhre mit Marmorstücken und brachte sie in einen Ofen, dessen Temperatur mit Leichtig= keit regulirt werden konnte. An das eine Ende der Röhre wurde eine Retorte angebracht, welche Wasser enthielt, um Dampf zu liefern, und an das andere eine Glasröhre, um die Kohlensäure aufzufangen. Die Temperatur wurde zuerst bis zur Zersetzung bes Marmors gesteigert, sodann aber durch genaues Berschließen des Aschenraumes bis zum Dunkelglühen erniedrigt, worauf die Kohlensäure sich zu entbinden aufhörte. In diesem Augenblicke murde bas Wasser in der Retorte zum Sieden gebracht und sofort erschien die Rohlensäure in reichlicher Menge wieder. Sowie die Zuströmung des Dampfes unterbrochen wurde, hörte die Entwickelung der Kohlensäure ebenfalls auf, und sie begann nicht eher wieder, als bis neuer Wasserdampf zugelassen wurde. Gan=Lussac führte ähnliche Ber= suche mit Luft aus und fand, daß ein Strom von atmosphärischer Luft wie Wasserdampf die Zersetzung des Marmors begünstigt, indem die Zersetzung desselben unter Mitwirkung von Luft bei einer niedrigeren Temperatur erfolgt als die ist, welche für gewöhnlich dazu erfordert wird. Beim Brennen der Kalksteine in den Ralföfen sind die Umstände für das Entweichen der Kohlensäure insofern günstig, indem fortwährend die Feuergase durch den Ofen streichen und die Kohlensäure Die Beobachtung von Gan=Lussac hat auch Gastine2) und wegführen. Andere veranlaßt, Kalköfen zu construiren mit Wasserdampfzuführung.

Manche Kalkbrenner wollen gefunden haben, daß erdfeuchte Kalksteine, wie sie unmittelbar aus dem Bruche kommen, sich auffallend leichter brennen, d. h. ihre Kohlensäure schneller abgeben sollen, als bereits längere Zeit an der Luft abgetrocknete. Dieses Verhalten suchte man durch den oben erwähnten Versuch von Say=Lussac zu erklären, obwohl derselbe sich gegen diese Ansicht aus=gesprochen hat. Say=Lussac sagt hierüber: "Wenn auch der Wasserdampf einen Einstluß beim Vrennen des Kalksteins insofern hat, daß man bei Gegen=wart von Wasserdampf eine niedrigere Temperatur zur Austreibung der Kohlen=säure nöthig hat, so darf man diese Wirkung nicht überschätzen; das Wasser ist nur mechanisch in den Kalksteinen eingeschlossen, und mit Ausnahme einiger kleine=

¹⁾ Journ. pr. Chem. 11, 244. — 2) Dingl. pol. 3. 154, 258.

ren Antheile im Innern der Stücke, die zu groß sind, als daß die Hitze sie schnell durchdringen und dieselben verjagen könnte; der größte Theil des Wassers verdampft ohne Nutzen und sogar auf Kosten des Brennmaterials, ehe der Kalkstein die zur Zersetzung erforderliche Temperatur erreicht hat." Aus den Versuchen von Saysussach ist auch nicht zu ersehen, daß der Wasserdampf mehr wirkt als der Gasstrom, welcher in Folge der Verbrennung die Kalkmasse beständig beim Brennen durchzieht. Auch ist bekannt, daß beim Verbrennen der Vrennmaterialien (Coaks ausgenommen), welche man gewöhnlich im lufttrockenen Zustande verwendet, sowohl aus dem im Heizmaterial vorhandenen wie auch aus dem beim Verbrennen entstandenen Wasser Wasserdampf entwickelt wird; es enthält daher der den Kalkstein durchziehende Gasstrom immer Wasserdampf beigemengt.

Selbstverständlich ist, daß ein vollkommenes Durchbrennen des Kalksteins erschwert wird, wenn derselbe in zu großen Stücken in den Ofen kommt, indem die Hitz, von außen nach innen wirkend, größere Stücke schwieriger durchdringt und zur Gare bringt als kleinere; daher ist zu empfehlen, daß man größere Stücke vor dem Brennen zerschlägt oder dieselben an die heißesten Stellen des Ofens, in der Nähe des Heizraumes und in der Mitte des Ofens, die kleineren dagegen an die weniger heißen Stellen, an den Kand und nach oben hinbringt.

Man ersieht aus Vorstehendem, daß es demnach keine Schwierigkeiten hat, aus reinem Calciumcarbonat ober aus Ralksteinen, welche fremde Stoffe in nur sehr geringer Menge beigemengt enthalten, einen garen, kohlenfäurefreien Ralk zu erzielen, felbst wenn man beim Brennen die Hitze etwas über jenen Temperaturgrad steigert, bei welcher die Zersetzung des Calciumcarbonats erfolgt, da der dabei entstehende Aeskalk auch bei sehr hoher Temperatur sich nicht verändert, indem er unschmelzbar ist. Auch bei einer Beimengung von größeren Mengen Magnesiumcarbonat bleibt der Kalk in der höchsten Ofentemperatur unschmelzbar und sintert nicht, da die entstehende Magnesia ebenso unschmelzbar ist wie der Ralt. Enthält aber der Ralkstein, wie es sehr häufig ist, größere Mengen Riesel= erde ober Thon, so tritt dann bei hoher Temperatur ein Sintern des gebrannten Ralkes ein, indem die Rieselfäure mit dem Ralke eine schmelzbare Berbindung eingeht; dadurch verliert der gebrannte Kalk mehr oder weniger die Fähigkeit, sich mit Wasser zu löschen, man bezeichnet ihn bann als ganz ober theilweise tobt. gebrannt. Der Bildung von todtgebranntem Ralt beim Brennen der Ralt= steine, die größere Mengen Rieselsäure und Thon enthalten, kann man dadurch begegnen, daß die Anwendung einer zu hohen Hitze vermieden wird und zwar muß dieses um so sorgfältiger geschehen, je größer der Gehalt des Raltes an diesen Beimengungen ist. Man darf daher bei einem solchen Kalkstein die Temperatur nicht höher steigern, als zum Austreiben der Rohlensäure erforders lich ist.

Es sei auch bemerkt, daß man die Beobachtung gemacht hat, daß selbst reine Kalksteine, wenn sie beim Brennen lange in der Gluth standen, einen gebrannten Kalk geben, der sich träge löscht; es scheint demnach, daß es besser ist, den Kalkstein schnell zu brennen. Eine Erklärung der Ursache dieser Beränderung ist zur Zeit noch nicht gegeben, möglicherweise ist dieselbe auf eine Molekularveränderung zurückzusühren.

10 Raft.

Das Kalkbrennen, d. h. die Darstellung des gebrannten Kalkes im Großen wird auf verschiedene Weise ausgeführt, je nachdem man bei der Berswendung des Kalkes (ob zu Mörtel, Düngemittel 2c.) verschiedene Ansprüche beziglich der Qualität desselben macht, ferner je nachdem als Brennmaterial Holz, Torf, Steinkohlen oder Coaks zur Verwendung kommen und dann nach dem größeren oder geringeren Absat des gebrannten Kalkes.

An Orten, wo das Brennmaterial sehr billig ist und wo der Bedarf nur ein vorübergehender ist, geschieht das Kalkbrennen noch auf die einfachste Weise in Meilern, Gruben oder Feldöfen.

Das Brennen in Meilern wird z. B. noch an den Ufern der Sambre in Belgien ausgeführt. Man gräbt auf der freisrunden, 5 bis 6 m weiten Meiler= stätte eine circa 1 m tiefe chlindrische Grube in der Richtung des Durchmessers vom Umfang bis etwas über den Mittelpunkt hinaus als Heizcanal aus, welcher mit größeren Steinen loder überwölbt wird. Die Löcher zwischen den großen Steinen werden mit kleineren so zugebeckt, daß die nun aufgeschütteten Rohlen nicht durchfallen können. Nachdem so die Feuergasse hergestellt ist, folgt der Aufbau des Meilers selbst, welcher aus abwechselnden Schichten von Kalkstein und Steinkohlen, je 19 bis 20 cm, in der Höhe von 4,5 m nach einem gewissen Plane besteht. Die Steine werden hoch gestellt, jedoch etwas nach innen geneigt. Steinschichten sind in der Mitte des Meilers am dickften und verlaufen gegen ben Umfang hin; auch macht man jede obere Steinschicht stärker als die vorhergehende, die oberste etwa 30 cm did. Die Kohlenschichten bleiben durchaus gleich. Auf diese Weise erhält der Meiler eine Art von Wölbung und der Bau hin= reichend Sicherheit gegen das Einstürzen durch die beim Brennen erfolgende Schwindung. Sobald der Aufbau fertig ist, bekleidet man ihn äußerlich mit einer 50 mm dicken Lage von feuchtem Lehm und umgiebt das Ganze mit einem Mantel von liegend aufgeschichteten großen Steinen. Durch Einschieben von Reisig und durrem Holz in die Zundgasse stedt man den Meiler in Brand, verschließt, sobald das Feuer ordentlich angebrannt ist, die Zündgasse mit Erde und leitet das Feuer, ähnlich wie beim Kohlenbrennen, durch passend angebrachte Zuglöcher. Auch hat man während des Brennens eines solchen Meilers fort= während auf Risse und Sprünge im Lehmbewurf zu achten und solche schnell wieder zu verschmieren.

Ein solcher Meiler verbraucht bei einem Inhalte von ca. 50 Cubikmeter Kalkstein, 9,7 Cubikmeter Kohlenklein und erfordert mit acht Arbeitern vier Tage zum Aufschichten und fünf bis sechs Tage vom Anzünden bis zum Ziehen des fertigen Kalkes. Man erhält hierbei auch verhältnißmäßig viel Staubkalk, welcher selbstverständlich mit viel Kohlenasche vermengt ist.

Ralkbrennen in Gruben. Man macht in eine Erdabdachung einen viereckigen Einschnitt mit abgerundeten Ecken von 1,20 bis 1,50 m Länge und Breite und 2,50 bis 3 m Tiefe, überzieht die inneren Wandungen mit einem Lehmbeschlag oder setzt sie mit feuerbeständigen Steinen aus. In dieser Grube werden die Kalksteine in der Weise aufgesetzt, daß durch größere Steine im unsteren Theile ein freier 0,40 bis 0,60 m breiter und hoher Raum sast nach der ganzen Tiefe als Feuergasse gebildet und dieser oben durch gewölbeartig aufgesetzte

Ralksteine geschlossen wird; über diesem werden kleinere Kalksteine so aufgeschichstet, daß die Flamme frei durchspielen kann; dabei wird die vordere Wand aus größeren Steinen regelmäßig angesetzt, damit die Kalksteine nicht zusammenrutschen können. In der Feuergasse wird die Feuerung mit Holz anfangs gelinde, dann stärker drei dis vier Tage beständig unterhalten, dis der Kalk gar ist. Mit 100 Pfund Steinkohlen werden im Durchschnitt 600 Pfund Kalksteine gar gesbrannt.

Im bayerischen Oberlande, in Tyrol, in der Lahngegend 2c. brennt man den Kalkstein zuweilen noch in sogenannten Feldöfen. Der Ofen ist ein in die Böschung eines Hügels eingebauter Schacht, den man aus denselben Kalksteinen, wie die zu brennenden, aber größeren Stücken, ohne Mörtelverbindung, ausbaut. Auf dem Boden wird zunächst ein Gewölbe für den Heizraum aus Steinen von geeigneter Form hergestellt, auf dieses Sewölbe werden die übrigen Kalksteine ausgesschüttet, doch so, daß die groben Steine zu unterst, dann die mittlerer Größe, dann die kleinsten kommen. An dem unteren Theile hat der Schacht noch einen Zugang zur Feuerung. Die Lage des Ofens an einer Erhöhung gestattet den bequemen Zugang sowohl von unten als von oben, und zugleich dient die umsgebende Erde zum Zusammenhalten der Schachtmauer und der Wärme. Man verbraucht bei diesen Defen ca. 1 Etr. buchen Stockholz auf 1 obm gebrannten Kalk.

Es ist leicht einzusehen, daß das Kalkbrennen in Meilern, Gruben und Feldösen ein höchst mangelhaftes ist; es erfordert einen bedeutenden Auswand an Brennmaterial und Zeit, und außerdem ist der dadurch erzielte Kalk nicht immer tadellos, indem ein Theil der Kalksteine nur unvollkommen gebrannt erhalten wird; es ist daher diese Art zu brennen nur noch auf einige vom Verkehr noch wenig berührte Gegenden beschränkt. Wo es sich daher darum handelt, bedeutende Quantitäten von Kalk sür einen größeren Absatz zu produciren und dabei an Arbeit, Zeit und Brennmaterial zu sparen, müssen zweckmäßig construirte, gesmauerte Kalkösen angelegt werden.

Die Kalköfen haben eine sehr verschiedene Einrichtung und es haben diesselben namentlich in der letzten Zeit, besonders hervorgerufen durch den steigenden Preis des Brennmaterials, in Bezug auf Construction und die Art des Betriebes sehr wesentliche Verbesserungen erfahren.

Wie andere Industriezweige wendet sich in der neuesten Zeit auch die Kaltsbrennerei mehr und mehr dem Großbetriebe zu, namentlich in solchen Gegenden, welche eine billige Verfrachtung ermöglichen, sowie auch in der Nähe größerer Städte, wo man auf regelmäßigen Absatz rechnen kann. Indem diese Brennezeien über größere Betriebscapitalien versügen, so sind sie im Stande, alle von der Technik gebotenen Vortheile zu benutzen, rationell und gleichzeitig massenhaft zu produciren und ihre Producte selbst auf größere Entsernungen noch concurrenzsähig zu machen.

Es würde zu weit führen, alle bisher zur Anwendung gelangten Kalköfen eingehend zu besprechen; wir beschränken uns daher darauf, die verschiedenen Consstructionen der Kalköfen in ihrem Principe zu erläutern und die rationelle Besnutzung derselben anzugeben.

12 Ralt.

Bei den Kalköfen unterscheidet man zunächst solche mit periodischem und solche mit continuirlichem Betriebe. Bei den periodischen Kalksöfen läßt man nach beendetem Brande den Ofen ganz oder theilweise erkalten, um den garen Kalk auszuziehen, und beschickt den Ofen dann von Neuem mit Kalksteinen behufs der Aussührung eines weiteren Brandes; hier bildet demnach jeder Brand eine für sich abgeschlossene Beriode. Bei den Kalköfen mit constinuirlichem Betriebe geht das Brennen ununterbrochen fort, indem man den gar gedrannten Kalk in regelmäßigen Zwischenräumen aus einer am unteren Theile des Ofens besindlichen Oeffnung auszieht und zugleich eine entsprechende Menge frischer Kalksteine von oben durch die Gicht nachstüllt; hier wird also bei nicht gelöschtem Feuer das Eintragen der Kalksteine und das Ziehen des garen Kalkes bewirkt.

Ein weiterer wesentlicher Unterschied liegt in der Art zu feuern. Entweder bringt man Kalksteine und Brennmaterial in abwechselnden Schichten in den Schacht des Ofens und indem man dann die unterste Schicht des Brennmaterials entzündet, verbreitet sich allmälig das Feuer nach oben, so daß jede Schicht des Brennmaterials die darüber liegende Schicht Kalkstein gar brennt, Kalköfen mit kurzer oder kleiner Flamme. Oder die Feuerung ist getrennt angebracht, so daß nur die Flamme und die heißen Gase zum Kalk gelangen, Kalksöfen mit langer oder großer Flamme; in diesen wird also der Kalk allein durch ein kräftiges Flammenseuer und glühende Feuerluft gar gebrannt.

In den Kalkösen mit kurzer Flamme ist Holz und Torf als Heizen material nicht anwendbar; diese erfordern ein dichtes, nicht voluminöses, mit gezinger Flammenentwickelung brennendes Heizmaterial wie Steinkohlen, sür welche bemerkt werden muß, daß sich hierzu sette, backende Kohlen und solche mit langer Flamme, die zuviel als Gichtslamme entweicht, weit weniger eignen als magere; vortheilhaft läßt sich hierzu eine sehr billige Sorte — Rost = Brußkohle — verzwenden. Die Defen mit kleiner Flamme entwickeln immer einen ungewöhnlich starken Dualm, weshalb leicht eine Benachtheiligung der Nachbarschaft eintreten kann; sie produciren billiger, weil sie den Gebrauch auch geringer Brennstoffe zuslassen.

Defen mit großer Flamme erfordern ein mit großer Flammenentwickes lung brennendes Material, wie Holz, Torf, gute Steinkohlen oder Gas und pros duciren etwas theurer als die Defen mit kleiner Flamme.

Die Defen mit kurzer Flamme verlangen einen gewissen Grad der Zerkleisnerung und zwar möglichst gleichmäßiger Zerkleinerung des Kalksteins; bei großen Stücken tritt sehr häusig der Nachtheil ein, daß der Kalkstein nicht vollkommen gar und der Kern noch unzersetzt ist. Defen mit großer Flamme lassen eine sorgfältigere Regelung des Feuers zu, wodurch nicht nur ein gleichmäßiges Durchsbrennen des Kalksteins bewirkt wird, sondern sie gestatten auch, den Kalkstein in größeren Stücken zu verwenden. Dadurch entstehen Vortheile, indem man das Zerschlagen der Steine erspart, man erhält den gebrannten Kalk in größeren Stücken, welcher bei der Ausbewahrung der Einwirkung der Luft besser widersteht und von den Consumenten auch dem Kalk in kleineren Stücken vorgezogen wird,

weil ein mit großen Stücken gefülltes Hohlmaß beim Löschen dem Volumen nach mehr gelöschten Kalk giebt, als ein gleiches mit kleinen Stücken gefülltes.

Von wesentlichem Einfluß ist es auch, daß in den Defen mit großer Flamme der Kalkstein wie auch der gebrannte Kalk nur mit der Flamme in Berührung kommt, während sich in den Desen mit kleiner Flamme der Kalkstein mit dem Brennmaterial und der gebrannte Kalk mit der Brennmaterialasche in unmittels barer Berührung sindet. Letztere gewähren allerdings den Vortheil der vollkoms mensten Ausnutzung des Brennmaterials, haben aber den Nachtheil, daß der gesbrannte Kalk durch die Asche und Schlacke der Kohle verunreinigt wird. Mankann allerdings den gebrannten Kalk von dem größten Theile der Asche befreien, wenn man ihn beim Herausnehmen aus dem Ofen über einen aus Eisenstäben gebildeten Rost zieht, wobei ein Gemenge von Asche und Kalkstaub, als Kalksasche oder Düngerkalk wöhrend die gereinigten Kalkstäcke über den Rost hinwegpassiren. Beseitigt man die Asche nicht, so wird seine Dualität verschlechtert.

Ein weiterer Nachtheil bei Defen mit kleiner Flamme kann dadurch entstehen, daß ein Zusammenschmelzen der thonhaltigen Asche mit dem Kalke, namentlich bei sehr hoher Temperatur stattfindet, wodurch sich auf der Oberfläche des Kalkes eine Kruste bildet, der sogenannte Schmelz; ein solcher Kalk löscht sich schwer oder nur unvollkommen.

Eine Beeinträchtigung der Qualität des Kalkes durch die Asche des Brennsmaterials kommt bei Defen mit großer Flamme nicht vor, daher kommt es, daß bei übrigens gleicher Qualität der mit großer Flamme gebrannte Kalk dem mit kleiner Flamme gebrannten Kalke vorgezogen und besser bezahlt wird.

a. Ralföfen zu periodischem Betriebe.

Dieselben sind immer noch an solchen Orten im Gebrauche, wo kein regelmäßiger und größerer Absat vorhanden ist. Dieselben leiden an dem Uebelstande, daß nach jedem Brande sich der Osen abkühlt und dann bei einem neuen Brande wieder mit einem nicht unbeträchtlichen Auswande an Heizmaterial erhitzt werden muß; auch die Hitz, die der glühende, gar gebrannte Kalk besitzt, geht verloren, indem dieselbe von der Luft, welche nach dem Brande durch den Osen zieht, wegsgesührt wird. Man kann an Brennmaterial etwas ersparen, wenn man den Osen, bevor er ganz erkaltet ist, entleert und gleich wieder in Gang setzt. Bei den Osen mit seitlicher Feuerung kommt noch hinzu, daß man die dem Feuer zunächst liegenden unteren Kalksteinschichten, welche doch zuerst gar werden, so lange forterhitzen muß, dis auch die obersten Schichten gar geworden sind. Die Kalkösen mit periodischem Betriebe geben daher im Allgemeinen eine geringere Production bei einem größeren Auswande an Brennmaterial.

Zu den Desen mit periodischem Betriebe und großer Flamme gehören die sogenannten Harzer Desen, welche gewöhnlich einen inneren Dsenraum von ellipsoidischer Form haben. Soll der Ofen in Thätigkeit gesetzt werden, so baut man zunächst aus größeren Kalksteinen ein spisbogenartiges Gewölbe, welches als Fenerraum dient. Auf dieses Gewölbe setzt man durch die Gicht die übrigen Kalksteine ein, die der Ofenschacht gefüllt ist; dieses Gewölde communiscirt mit einer in der Vorderwand des Ofens befindlichen verschließbaren Deffnung, durch welche die Einführung des Brennmaterials erfolgt. Unter der Feuergasse läuft ein Rost hin, wenn der Ofen zur Steinkohlenseuerung bestimmt ist; dersselbe sehlt, wo Holzseuerung stattsindet.

In Defen von großen Dimensionen werben mehrere Feuergewölbe ausge-Das den Ofen bedeckende Gewölbe enthält eine Anzahl verschließbarer Deffnungen, woburch ber Bug regulirt werben tann. Bisweilen wird biefer noch burch Anbringung einer Effe vermehrt. In ber Mitte bes Ofens fest man in ber Regel noch eine Holzstange ein, durch beren Berbrennung nachher eine Bohlung entfteht, welche ber befferen Bertheilung ber Flamme und ber Bergrößerung bes Buges forberlich ift. Rach bem Ginfegen ber Steine wird burch bie Beige öffnung ein leicht entzündliches Brennmaterial, Reisig u. bergl. gebracht und an-Dadurch wird der Ofen allmälig angewärmt, so daß ein Zerbersten ber bas Gewölbe bilbenben Steine vermieben wirb. Rach und nach giebt man flärkere Hipe, bis die Steine vollständig gar werden. Am Unfange bes Beigens, mo die Temperatur bes Dfens niebrig ift, verbichtet fich auf ben Steinen bas in bem Beigmateriale vorhandene und bas ans bemfelben beim Berbrennen entftebenbe Baffer, die Steine werben naß; es fest fich Rug auf ben Steinen ab und es entweicht aus der Gicht zuerft Bafferbampf, schwere weiße Nebel bilbend, dann dicker schwarzer Rauch (Schmauchfener); steigt bann die Temperatur des Ofens, so wird der Ranch mehr blau und vermindert sich, der Ruß auf den Steinen verbrennt und fle werden hellfarbig. Die an ber Gicht ericheinenben Flammen, anfangs bunkel und rugend, werden im weiteren Berlaufe bes Brennens immer beller und ruffreier. Erfcheint bann ber Rallftein, von ber Gicht aus gesehen, als eine weißglubenbe, gleichsam wollige lodere Daffe, so ift ber

Fig. 2.

Rall gar gebrannt, worauf man den Ofen abkühlen läßt und entleert.

Fig. 2 zeigt einen Harzer Kaltsofen ohne Rost für Holzfenes rung; berselbe wird an einem Bergsabhange angelegt, so daß er bequem von der Gicht aus beschickt werden kann, andererseits auch vor dem Winde mehr geschlitzt ist. Die Höhe desselben besträgt 4,9 m, der obere Durchmesser des Ofens 2 m, der untere Durchmesser 2,5 m und die Schürraumhöhe 1,2 m. Ein Brand dauert einschließlich des Beschickens, Abkühlens und Entleerens etwa eine Woche; auf 1 Bolumen ge-

brannten Ralt rechnet man 2 bis 3 Bolumen Buchenscheitholg.

Fig. 3 und 4 zeigen einen Dfen mit Roft im Innern für Torfs, Branntohlens oder Steintohlenfeuerung. c Roftftabe in den Rerben eines

В

eisernen Ringes, über welchen das Gewölde aus größeren Kaltsteinen aufgebant ist, d Aschenfall, d Schürgasse, a Arbeitsgewölde. Anstatt eines Rostes, aus eisernen starten Stäben gebildet, kann auch ein solcher aus einem durchbrochenen slachen, aus Ziegesteinen gemauerten Gewölde gebildet werden. Der Rost wird 0,6 m über der Sohle des Osens angebracht, gleiche Höhe hat auch das sür das Heizmaterial unmittelbar über dem Roste vorhandene Mundloch; die Tiese des Osens, von der Sicht dis zum Roste, beträgt 2,55 m; der größte Durchmesser des ovalen Chlinders ist 1,88 m, der kleinere Durchmesser oben 1,5 m, unten 1,7 m. Je nach der Beschaffenheit des Kaltsteins, des Brennsmaterials, des Osens und des Wetters dauert ein Brand 24 bis 48 Stunden. Man rechnet sitr derartige Desen an Steinkohlen zum Fenern 1 bis 1,6 Bolusmen auf 3 Bolumen gebrannten Kalt.

Die Bedienung dieser Defen ift eine umftandlichere als die ber anderen; es tonnen zwar große Steine gebrannt werben und ift beshalb ein Zerichlagen ber-

Fig. 3.

Fig. 4.

selben nicht nöthig, aber die Steine muffen eingesetzt werden, und die Arbeit des Einsetzens ist besonders dann sur den Arbeiter höchst lästig, wenn die neue Besichidung des Ofens erfolgen soll, bevor berselbe völlig erkaltet ist. Bollständiges Erkaltenlassen aber bedingt, da der Ofen geschlossen und überwölbt ist, beträchtsliche Zeitverluste. Der Brennmaterialauswand ist bei diesen Ocsen größer als bei allen anderen.

Einen Kaltosen, bei welchem ber Ausbau eines Feuergewöldes umgangen ist, ist von Fink in Darmstadt construirt worden und in Fig. 5 (a. f. S.) im Bersticaldurchschnitt und in Fig. 6 im Horizontaldurchschnitt durch die Abzugsöffnungen dargestellt. Der Osen, meist an einem Abhange eingebaut, stellt einen eisörmigen Schacht d mit Rauh- und Futtermauer vor; e, e ist eine um den Osenmantel ziehende, nicht ausgemauerte, aber mit Lehm, Asche zc. ausgefüllte Isolirschicht, um die Ausstrahlung der Wärme nach außen zu verhindern. Die innere Bestleidung des Osens und die Feuercanäle sind mit seuersesten Backseinen, die äußesten Umsassungswände aber mit gewöhnlichen Backseinen oder schichtenmäßigem Bruchsteinmauerwert ausgesührt. Unter der Sohle des Schachtes liegen die zwei

Fenerungen aa mit eifernen Rosten und Aschenfall; jeber Fenerraum aa ist feis ner Länge nach mit fünf Gurtbogen f aus seuerfesten Steinen im Abstande von Fig. 5.

15 cm überspannt. Duer über diese Gurtbögen und ihre Zwischenräume laufen schmale Mauerzungen, ebenfalls aus feuerfesten und zwar hochkant stehenden Steinen errichtet, welche von einer Mittellinie nach beiben Seiten in zwei geneig= ten Flächen abfallen, um den fertigen Kalk bequemer aus den beiden Abzugsöffnungen c ziehen zu können. Jeder Ziehöffnung entspricht ein Zugang in der Rauhmauer des Ofens; ein britter Zugang A führt zur Feuerung. Bei An= wendung dieses schrägen Rostes ist es nicht mehr nothwendig, aus ungebrannten größeren Ralksteinen über den Feuercanälen Gewölbe zu setzen. Man legt die gröbsten Steine von unten ein und fullt die übrigen Steine in abnehmender Größe von oben von der Gicht aus ein. Zum Eintragen der Kalksteine (ca. 21 cbm) ist die Arbeit von 8 Mann und $1^{1/2}$ Tage nöthig. Der Brand dauert vier Tage und vier Nächte; wenn drei Tage und drei Nächte gefeuert ist, senkt man den eisernen mit Sand beworfenen Deckel d, welcher mit aufstehendem Rande versehen und in Retten hängend zum Auf- und Niederlassen eingerichtet ist, auf vier um die Gicht vertheilte Backsteine; ist der Kalk gar gebrannt, hört man mit dem Feuern auf und setzt ben Dedel dicht auf; die Beschidung ist dann etwa 0,5 m unter die Gicht geschwunden. Nach drei bis vier Tagen kann der Kalk gezogen werden; zwei Mann haben mit dem Entleeren des Ofens 11/2 Tage zu thun. Ein Ofen von 4 m Höhe und 3 m größter Weite lieferte im Durchschnitt für einen Brand 16 bis 17 cbm gebrannten Kalt. Auf 1 cbm Kalt rechnet man 12 bis 13 Ctr. Riefern - Scheitholz erster Qualität, für gewöhnlich brennt man geringes Prügelholz und Reisig. Bersuche, welche mit diesem Ofen zum continuirlichen Betriebe gemacht wurden, ergaben kein gunftiges Resultat, weil seine breite Sohle das Abziehen des gebrannten Kalkes schwierig machte und oft veranlaßte, daß ungebrannte Kalkstücke von den zunächst den Abzuglöchern gelegenen höheren Schichten ausgezogen wurden. Wenn der Ofen vor dem Entleeren nicht ganz abgekühlt ist und bann gleich wieder gefüllt und geheizt wird, ist eine Ersparniß von Brennmaterial gegen oben eintretend.

Ein periodischer Ofen mit seitlichen Rosten für Braunkohlen- und Steinkohlenseuerung, wie er bei Berlin und Osnabrild mehrsach in Anwendung ist, hat
nach Heeren nachstehende Einrichtung (Fig. 7, a. f. S., Berticaldurchschnitt,
Fig. 8, der untere Theil des mit Kalkstein beschickten Osens im Horizontalschnitt
und Fig. 9 im Verticalschnitt.). Zum Brennen des Kalkes dient der untere,
oben überwölbte Raum von 3,45 m Höhe, 3,60 m unterer und 3,13 m oberer
Weite; die Feuerungen liegen hier außerhalb des Schachtes in gleicher Höhe mit
dessen Sohle und von denselben gehen die Flamme und Feuergase in den Osen.
Es sind vier solcher Feuerungen e, e, e, e vorhanden, symmetrisch um den Osen
vertheilt und mit eisernen geneigten Rosten versehen, vor deren jeder zur bessern
vertheiltung der Flamme aus Kalksteinen ein kleines Gewölde hergestellt ist.
Darüber kommt Kalk, mit in der Mitte eingestecktem Holz, nach dessen Verbrennung ein Zugschacht entsteht; b der Zugang zum Einbringen des Kalksteins,
welcher während des Brennens mit Backsteinen zugemauert ist; d die Oeffnung
zum Aussahren des gebrannten Kalkes, welche ebenfalls während des Brandes

¹⁾ heeren, Dingl. pol. 3. 154, 257.

Beichtinger, Cementfabrifation.

18 Rall.

vermanert bleibt; o eine Bedachung itber dem Eingange zu dem bedachten freisförmigen Raume m um den Ofen, also zu den Schürlöchern und der Thüre d.
a ist ein Zugang zu dem oberen Mantel über dem Ofen und zu den Zuglöchern in dem Gewölbe des Ofens. Dieser Zugang dient, um das Austreten der

Big. 7.

Fig. 9.

Fig. 8.

Flamme aus den einzelnen Gewölbeöffnungen beobachten und je nach Erforberniß einzelne berselben durch aufgelegte Steine verschließen und dadurch die Gluth mehr nach anderen Stellen des Ofens hinlenken zu können. Der Brand dauert in diesen Defen, das sechsstündige Schmauchseuer eingerechnet, durchschnittlich 3×24 Stunden, und man braucht auf 1 obm Kall 1/3 dis 2/5 obm Steinkohlen.

Defen mit periodischem Betriebe für fleine Flamme. biefen ift ber Schacht gewöhnlich trichterformig, b. h. berfelbe verjungt fich bei Preisrundem Querschnitte nach unten zu, ift also oben bedeutend weiter als unten. Dieselben arbeiten ichneller und billiger und erfordern weniger Brennmaterial als bie periodifchen Defen mit großer Flamme, haben aber ben Rachtheil, bag in ihnen ber gebrannte Rall mit ber Afche bes Brennmaterials, welches nur Steinober Brauntohlen ober Coats fein tann, verunreinigt wird und bag bie Raltfteine nur in fleinen Studen verwendet werben tonnen. Gie haben aber auch ben Bortheil, daß ber periodische ju einem continuirlichen Betriebe umgestaltet werden kann, wenn man mit dem Ausziehen bes Ralkes nicht wartet, bis das Feuer erloschen und der Kalt bis oben hin gar gebrannt ift, sondern wenn man mit bem Ausziehen bes Raltes beginnt, fobald berfelbe im unteren Theile bes Dfens gar gebrannt ift, bann ben im Dfen burch nachfinten ber Füllung entstandenen leeren Raum wieder mit abwechselnden Lagen von Kaltftein und Brennmaterial ausfüllt und bas Ausziehen und Auffüllen von Beit gu Beit wieberholt.

Fig. 10 stellt einen Trichterofen zu periodischem Betriebe für kleine Flamme bar. Im unteren Theile bes trichterförmigen Schachtes liegt ein Roft

Fig. 10.

Michenraum ; llber dem oberhalb bes Roftes geht seitlich ein Canal schräg ab zum Ausziehen bes Ralles, welcher vermauert ober burch eine eiferne Thitr gefchloffen werben Die Gichtöffnung ift überwölbt und communicirt mit einer etwa 2 m hoben Effe. Soll ber Dfen befett werben, fo bringt man auf den Roft Reifig und bunn gespaltes nes Soly, bann eine Lage bes Brennmaterials, auf biefe eine Lage Rallstein und fo fort, bis ber Ofen

gefüllt ist. Im unteren Theile des Ofens macht man die Schichten des Brennmaterials stärker und bricht nach oben allmälig von dem Heizmateriale ab. Der seitliche Abzugscanal wird dann verschlossen. Hierauf wird das Reisig durch unter den Rost erzengtes Strohsener entzündet, wodurch dann auch die Steinstohlen in Brand gesetzt werden; jede Lage Brennmaterial brennt die liber ihr liegende Schicht Kalksteine. Ist das Feuer die oben hin gelangt und die oberste Schicht Kalkstein gar gebrannt, nach 24 die 36 Stunden und mehr, so läßt man den Ofen erkalten und zieht den Kalk unten aus der seitlichen Abzugsstsfinung herans. Die Trichterösen haben gewöhnlich eine Höhe von 8,76 die

20 Ralt.

5,6 m, eine obere lichte Weite von 2,2 bis 4,7 m, eine untere von 1,25 bis 1,56 m. Durchschnittlich verbraucht man in diesen Defen auf 3 Vol. Kalksteine 1 Vol. Steinkohlen.

Von dieser Art Kalkösen giebt es wieder verschiedene Modisicationen. Bisweilen sehlt der Abzug; der Rost besteht dann aus lose liegenden Roststäben und diese werden, nachdem der Brand beendet ist, herausgezogen, so daß der Kalk in den Aschenraum fällt und von hier abgezogen wird. Manchmal ist der Abzug vorhanden, aber kein Rost; das Anzünden des Ofens geschieht dann durch den Abzug und durch diesen gelangt die Lust in den Osen. Der Schacht des Osens hat bisweilen die Gestalt eines Elipsoids mit einer Höhe von oft 8 bis 9 m, Flaschenosen.

Diese Art Defen haben eine große Verbreitung, indem sie auch geringes Brennmaterial zu verwenden gestatten, besonders die sehr billigen und gut geseigneten Gruskohlen.

b. Raltofen für ununterbrochenen Betrieb.

Bei diesen braucht man das Mauerwerk während der ganzen Zeit, wo man Kalk brennt, nur einmal zu heizen, man hat daher nicht die Verluste an Wärme durch die Abkühlung des Ofens beim Ausleeren und Füllen, wie bei Oefen mit periodischem Betriebe; daraus folgt, daß diese Oefen eine große Ersparniß an Brennmaterial und Arbeitszeit gewähren; sie sind aber nur da am Plaze, wo ein regelmäßiger gesicherter Absat in Masse vorhanden ist.

Von den Defen zu continuirlichem Betriebe mit großer Flamme (Chlin= deröfen ober Rumford'sche Defen) ist der bekannteste der sogenannte Rüders= dorfer Ofen, der auf dem bei Berlin gelegenen Kaltwerke von Rübersdorf seit Langem in Gebrauch ist. Fig. 11 und 12 zeigen einen solchen Ofen für Holz= und Torffeuerung; Fig. 11 ist der senkrechte Durchschnitt durch die Achse des Schachtes, Fig. 12 der wagerechte Schnitt, und zwar in der Höhe der Feuerungen auf der rechten Seite, in der Höhe der Zuglöcher auf der linken Seite der Theilungslinie ZZ. Den Haupttheil des Ofens bildet ein Schacht C, mit freisrundem Querschnitt, welcher von der Gicht bis zu den Feuerungen 12 m, von da bis zur Sohle 2,2 m, also im Ganzen 14,2 m hoch ist; der Schacht ist nicht rein chlindrisch, er hat vielmehr seinen größten Querschnitt da, wo die Feuerungscanäle einmünden; hier beträgt der Durchmesser des Querschnitts 2,5 m im Lich-Von hier aus verengt sich ber Schacht nach oben und nach unten, so daß er an Gicht und Sohle nur noch eine lichte Weite von 1,9 m hat. Er ist inwendig, also an der dem Feuer ausgesetzten Fläche, bis auf 10 m von der Sohle aufwärts mit feuerfesten Steinen d' ausgekleibet, und zwar in Absätzen in der Stärke von 1/2 bis zu 11/2 Steinen und von einer aus Bruchsteinen construirten Rauhmauer ee umgeben, welche von der Schachtmauer dd mehrere Centimeter absteht, und so einen Zwischenraum läßt, der mit Asche ausgefüllt ift, wodurch der Schachtmauer freier Spielraum zur Ausdehnung gegeben ift, ohne daß die Rauhmauer in Gefahr kommt, gesprengt zu werden. Der ganze Ofen

ift mit einem Mantel BBBB umgeben, welcher die Gewölbe ppp umfchließt; lettere bilben Räume, von welchen die in ben unteren Stodwerken gum Auf-

Hg. 11.

.

Fig. 12.



22 Ralf.

bewahren des Brennstoffes und Raltes, die oberen zum Aufenthalte der Arbeiter Die Heizung erfolgt von vier symmetrisch um ben Schacht vertheilten Feuerungen bbbb aus; diese bestehen in horizontalen, mit feuerfesten Steinen ausgekleideten Canälen, welche mit einem aus durchbrochenen Thonplatten bestehenden Rost versehen sind; in der Mitte, wo beide Thonplatten zusammenstoßen, sind sie von einem Gurtbogen unterstützt. Die Beschidung bes Rostes mit Brennmaterial erfolgt durch die Deffnungen g, welche durch eiserne Thuren gut verschließbar sind. Die Luft gelangt burch ben Canal h zu bem Brennmaterial und die Asche sammelt sich in dem Aschenfalle i; soll dieser entleert werden, so zieht man die eiserne Schlußplatte z weg und die Asche fällt von selbst in den Raum E, wo sie nach dem Erfalten herausgeholt wird. Zwischen zwei Aschenfällen liegt je eine zum Ziehen bes gebrannten Kalkes bienende Deffnung a; diese Deffnungen sind, um das Nachfallen zu erleichtern, nach innen erweitert und um die sonst beschwerliche Arbeit des Ziehens noch mehr zu unterstützen, ift die Sohle nach den Deffnungen zu nicht nur geneigt, sondern auch noch besonders so construirt, daß die Steine von selbst nachsinken. Nach den drei Seiten nämlich, an denen die Ziehöffnungen liegen, bilbet die Sohle vom Mittelpunkte aus Einschnitte ober Kerben; diese sind durch eben so viele Zwischenerhöhungen getrennt, auf welchen, weil sie eine Schneibe bilben, die Steine nicht liegen Diese werden alle dem Einschnitte, und wegen der Neigung derselben bleiben. nach außen, auch den Ziehöffnungen zufallen. Die Ziehöffnungen sind mit Eisenplatten verschlossen, die nur im Augenblide des Ziehens geöffnet wer-Vor, den Ziehöffnungen steigt ein senkrechter Canal k aufwärts in den den. äußeren Raum H; er dient dazu, den Arbeiter gegen die allzu heftige Hitze gu schützen, indem er die heiße mit Kalkstaub beladene Luft unmittelbar nach Hableitet.

Während nun am Fuße des Ofens von Zeit zu Zeit gare Steine gezogen werden, wird in der Mitte ohne Unterlaß gefeuert und von der Gicht aus frischer Kalkstein nachgefüllt. Zu dem Ende ist die Gicht, welche mit dem Steinbruche durch eine Eisenbahn in Verbindung steht, mit einer ringförmigen Platte c bes deckt und mit einem Geländer eingefriedigt.

Soll der Dsen in Gang gesetzt werden, so süllt man den Schacht bis zur Höhe der Feuerherde bb hoch mit Kalksteinen und brennt diese, indem man Feuer in den Ziehöffnungen anzündet. Sind diese Kalksteine gar gebrannt, so süllt man den Schacht vollends an, indem man die Steine ansangs in Eimern hinabsläßt und dann von oben hineinwirft, bis sie auf der Gicht gehäuft liegen; darauf zündet man das Feuer in den eigentlichen Feuerungen an, welches dann fortwährend unterhalten wird. Alle 12 Stunden wird Kalk gezogen. Ein Osen, wie der abgebildete, mit vier Schüren saßt ca. 40 cbm Kalk und die Production pro Tag ist über 11 000 kg.

Außer den vierschürigen werden in Rüdersdorf auch dreis und fünfschürige Kalkösen nach Rumford's System betrieben. Ein dreisch üriger Ofen hat folgende Dimensionen: Ofenhöhe zwischen Sohle und Gicht 10,7m, größter Schachtdurchmesser 2,197m und Sichtdurchmesser 1,569m; die Producston pro Ofen und Tag ist nahezu 9000 kg Stückfalk.

Ein von Hofmann in Döbeln in Sachsen für Steinkohlenfenerung conftruirter Ofen unterscheibet sich von bem Rübersborfer Ofen baburch, daß bie Feuerungen und Ziehöffnungen für den gebrannten Kalt, und zwar je vier, in einer Ebene liegen und auf die überwölbte Gicht, um Steinkohlenfenerung

Fig. 13.

möglich zu machen, eine den Zug wesentlich befördernde Esse gesetzt ist. Die erste Abänderung gestattet, den Osen etwas zu verkürzen und somit etwas billiger herzustellen, verhindert aber, daß der gebrannte Kall im Osen selbst zur Abkühlung gelangt; dieser muß vielmehr im glühend heißen Zustande gezogen werden, und zwar in demselben Raume, von welchem aus die Bedienung

24 Rall.

ber Feuerungen erfolgt, baburch wirb die Arbeit bes Kallziehens für ben Arbeiter

fehr läftig.

Bon den Rübersdorfer Defen unterscheidet sich der von Fint im Darmsstädtischen vielsach ausgesührte dreischlurige durch die Eisorm des Schachtes a und einen Kamin e auf der Gicht desselben mit der Thur f von Eisenblech zum Eintragen der Kaltsteine und dem Deckel K. Fig. 13 (a. v. S.) zeigt einen solchen Ofen im Berticaldurchschnitt und Fig. 14 im Horizontaldurchschnitt durch die Schürlöcher. a, a, a sind die drei Schürlöcher mit eisernen Rosten und zugehörigem Aschensall b; c, c, c sind die Abzugsöffnungen für den gebrannsten Kalt. Der Ofen wird, wenn möglich, an einem Abhange ganz in die Erde

Fig. 14.

eingebaut; hierburch wird es nöthig, um den Ofen herum einen überwölbten weisten Gang h mit der Thür i anzulegen, mittelst dessen man an die Schürs und Abzugslöcher gelangen kann. Die Abzüge g dienen, um die im Gange h ers wärmte Luft abzusühren. Solcher Luftzüge sind vier an den in Fig. 14 mit g bezeichneten Stellen vorhanden; sie sind nöthig, weil sich in dem Gange h sonst eine für den Arbeiter unerträgliche heiße Luft sessssslich und das Feuer in den hinteren Schürlöchern träge brennen würde. Zur Feuerung dient geringes Reisigs und Prügelholz. Während der Feuerung ist die Schornsteinklappe K ausgehoben, die Abzugsöffnungen c, c, c werden durch die gußeisernen Thüren verschlossen gehalten und mit Lehm verstrichen. Während des Ziehens, was täglich zweimal geschieht, schließt man die Klappe, ebenso die Thüren der Feuerungen und der Aschenfälle, um den Durchgang von kalter Luft durch den Ofen und die hierdurch entstehende Abkühlung zu verhüten. Der Osen saßt bei 6 m Höhe, 2 m größter

Weite und 5 m Höhe bes Kamins gegen 12 cbm Kall. Täglich werden zweimal 1 bis 1,5 cbm gezogen. Der Berbrauch an gutem Tannenscheitholz stellte sich auf etwa 10 Ctr. für 1 cbm gebrannten Kalt.

Es sei auch noch erwähnt, daß im Departement de la Mayenne Kallöfen (Schachtöfen) verwendet werden, in welchen das Brennen zu gleicher Zeit mittelst Einschichtung von Brennmaterial und seitlicher Rostfeuerung bewirkt wird (comstinite Defen mit großer und kleiner Flamme 1).

Die Defen zu continuirlichem Betriebe mit fleiner Flamme haben gewöhnlich die Form eines Trichters. Fig. 15 zeigt einen folchen Ofen, Schneller ober Trichterofen (auch Reffel ober Trichterofen) ge-

Fig. 15.

nannt, im verticalen Durchschnitt. Die Höhe des Ofenraumes A beträgt etwa 4,8 m, der treisförmige Onerschnitt desselben hat an der Osenschle 1,4, an der Gicht 2,8 m Durchmesser. Die Ofensohle ist sattelsörmig. An den beiden einsander diametral gegenüberliegenden am tiessten gelegenen Stellen der Osenschle besinden sich die Oeffnungen b, durch welche der gebrannte Kalt herausgezogen wird, und durch welche die zur Verbrennung erforderliche Luft einströmt. Soll der Ofen in Betrieb gesetzt werden, so zündet man zunächst auf der Ofenschle ein träftiges Feuer an, bedeckt es mit einer Kaltsteinschicht, der man immer abwechselnde Schichten von Vernnmaterial und Kaltstein solgen läßt, die der Ofen

¹⁾ Ein solcher Ofen ift abgebildet und beschrieben in Muspratt's technischer Chemie, bearbeitet von Rexl u. Stobmann. 1876. 3. 1467.

26 Ralt.

gefüllt ist. Die lette Schicht Steine ist über der Gicht aufgehäuft, und an dem Einsinken berselben erkennt man das Fortschreiten des Brandes; das Einsinken rührt nicht nur von der Bolumverminderung der Steine, sondern auch von dem Abbrennen der Kohlenschichten her. Hat die von unten nach oben fortschreitende Gicht die oberste Brennmaterialschicht erfaßt, so zieht man durch die Deffnungen b gebrannten Ralf heraus; hierbei muß derfelbe einen Roft c paffiren, durch welchen die Ralkasche nach dem Raume d hindurchfällt, während der Stückfalk in die Räume f gelangt. Das Ziehen des Kalkes geschieht in regelmäßigen Zeit= abschnitten. In dem Maße, als das Brennmaterial abbrennt und unten garer Kalk gezogen wird, sinkt der Inhalt des Ofens nieder, und in gleichem Maße werden durch die Gicht neue Schichten von Brennmaterial und Kalkstein auf= gegeben; damit nicht Kalk außer der Zeit durch die Deffnungen b herausfallen kann, werden dieselben durch Borstellsteine ober durch in Angeln bewegliche Gitter geschlossen; hierdurch läßt sich auch der Zug vermindern. Im Anfange, wenn ein solcher Ofen in Betrieb gesetzt wird, muß das Brennmaterial in dickeren Schichten aufgegeben werden. Bei einem Ofen der angegebenen Dimensionen können in 24 Stunden gegen 8 cbm Kalk gezogen werden, wozu circa 40 Ctr. Rohlen verbraucht werden.

Ralköfen mit Gasfeuerung. Die Gasfeuerung, welche bei ver= schiedenen Industriezweigen und auch in Zuckerfabriken schon längere Zeit zum Kalkbrennen behufs Erzeugung von reinem Aetkalk und reiner Kohlensäure in Anwendung ist, hat in neuerer Zeit auch in den Kalkbrennereien Eingang ge-Mit der Gasfeuerung sind verschiedene Vortheile verbunden, welche darin bestehen: dieselbe gestattet die Anwendung eines jeden Brennmaterials, mit Ausnahme stark backender Steinkohlen; bei derselben ist die Rauchverzehrung eine vollständige, wodurch Ersparniß an Brennmaterial eintritt und eine Belästigung der Nachbarschaft in keiner Weise stattfindet; ferner ist der erzeugte Kalk nicht durch Asche oder Schlacke verunreinigt und läßt sich der Betrieb wegen seiner Einfachheit leicht geregelt durchführen. Die ersten Bersuche der Gasfeuerung zum Brennen bes Ralkes wurden 1862 auf Beranlassung von hans Siemens angestellt, der sich die Aufgabe gestellt hatte, die Berbrennungsluft vor ihrer Mischung mit dem Gase durch die gebrannte Kalkmasse zu leiten und damit einen doppelten Zweck zu erfüllen: nämlich die bem gebrannten Kalke innewohnende Wärme auf die Luft zu übertragen und denselben zugleich auf diese Weise ab-1864 errichtete F. Steinmann den ersten Gasofen für die Duxer Zuckerfabrik-Actiengesellschaft; seit dieser Zeit hat sich derselbe für die Zwecke der Zuckerfabrikation und der Kalkbrennerei mehr und mehr eingebürgert.

Fig. 16 und 17 veranschaulichen im Maßstabe von 1:100 einen Siemens= Steinmann'schen Gaskalkofen2), der mit Schachtgeneratoren versehen

¹⁾ Compendium für Gasseuerung von Ferd. Steinmann. Freiburg 1868, Seite 96.

²⁾ Die Bedeutung der Gasseuerung und Gasösen für das Brennen von Porcellan, Kalt zc. von Stegmann. Berlin 1877, S. 178. Wagner's Jahresber. der chem. Technologie 1870, S. 327.

A

Fig. 17.

28 Ralf.

ist, welche die Vergasung von Braunkohle und Lignit (in durchschnittlich faustgroßen Studen) ermöglichen. aa ist ber Schacht, deffen innere, aus feuerfesten Steinen gebildete Wandung durch eine Sandisolirschicht von dem Mantel des Dfens getrennt ist; b ist die Rast, in welcher der bereits gebrannte Ralk steht, cc sind die Gasdusen, welche mit dem Ringcanal dd in unmittelbarer Berbindung stehen und von den Deffnungen hh aus gereinigt werden können. den Ringcanal gelangt das Gas aus den Generatoren durch die Zuleitungscanäle ee, welche mit Schiebern kk versehen sind. An dem Punkte, wo die Canale e in d aufsteigen, haben dieselben Deffnungen 1, durch welche Wasser und Theer in den Theersammler abfließen. Um die Ansammlung dieser Substanzen bei l zu befördern, hat der Ringcanal nach den Abflußöffnungen hin ein geringes Gefälle von etwa 78 mm; über dem Theersammler befinden sich Reinigungsöffnungen, welche in derselben Weise verschlossen sind wie die Fülltrichter der Die Thüren ff, durch welche der gebrannte Kalk abgezogen wird, haben jede vier bis fünf 25 mm weite Deffnungen, durch welche die Berbrennungsluft in den Dfen dringt, die, indem sie den in der Rast stehenden glithenden Ralf passirt und diesen abkühlt, stark erhitzt wird, wodurch die Berbrennung eine sehr intensive wird. Mit Hülfe dieser Luftlöcher läßt sich die Flamme rasch und sicher reguliren. Je mehr Gas ber Ofen empfängt, besto mehr Luft ist selbstverständlich erforderlich. Für die Absaugung der im Schachte aufsteigenden Kohlenfäure dient das Rohr m, um dieselbe für die Zwede der Rübenzuderfabrikation zu gewinnen. Der Windfang n enthält die Beschickungsthur, durch welche Raltstein in den Ofen gebracht wird.

Etwa alle zwei Monate ist eine Reinigung der Gascanäle, Klappen und Düsen nothwendig. Dies ist einfach dadurch zu bewerkstelligen, daß man die Generatoren die nahe zur Glühschicht herunterbrennen läßt, damit sich der Theer entzündet. Hierbei sind die Reinigungsverschlüsse des Ringcanals sowie die Putslöcher hh zu öffnen, durch welche man mittelst einer Krücke den Schmand aus den Düsen herauszieht; hierauf setzt man alles wieder in den vorigen Stand, füllt die Generatoren rasch und nimmt den Betrieb in gewöhnlicher Weise wieder auf.

Die in dem Ringcanale ersichtlichen Schieber sind dann einzusetzen, wenn man etwa auf einer Seite eine Reparatur vorzunehmen hat und die andere functioniren lassen will, oder auch bei sehr heftigem Winde, wodurch man verhindert, daß dersienige Generator, welcher der Wetterseite ausgesetzt ist, in der Gasentwickelung wesentlich gestört wird.

Je nach der Größe des Dsens kann man den Betrieb auf vier bis sechs Tage vollkommen suspendiren, ohne daß eine frische Anseuerung nöthig wird; nur muß man zuvor die Generatoren ganz füllen, die Klappen sest schließen und die Lustslöcher gut verschmieren, sowie den Windsang bedecken. Bei Wiederaufnahme des Betriebes öffnet man alles, reinigt die Roste sorgfältig und füllt gleichzeitig die Generatoren.

Für die Inbetriebsetzung eines derartigen Kalkosens ist Folgendes zu bemerken. Bevor der Schacht mit Kalkstein gefüllt wird, muß man alle Theile des Ofens, also Generatoren, Canalsystem und Schacht mehrere Tage hindurch mittelst gelindem

Schmauchfeuer behufs Austrocknung ausheizen, um dem Mauerwerk thunlichst seine Feuchtigkeit zu entziehen. Es ift bies bei Gasfeuerungsanlagen um fo nothwendiger, weil anderenfalls die Entzündung bes Gasstromes nicht allein schwierig, sondern unter Umständen sogar unmöglich wird. Hat man die Ueberzeugung gewonnen, daß das Mauerwerk auf ungefähr 300 mm Tiefe trocken ist, so belegt man zuvörderft den Boden der Rast treuzweis mit-einer Schicht trode= nen Holzes, darauf schüttet man circa 300 bis 500 mm hoch Kohlen ober Torf, alsbann die erste Schicht Kalkstein in gleicher Höhe und fährt mit bem Wechsel von Rohle und Ralkstein in gleicher Weise fort, bis etwa 600 mm über die Gasdüsen hinaus, von wo ab der Schacht bis zur Gichtmitndung ausschließlich mit Steinen gefüllt werden kann. Innerhalb dieser Zeit sind auch die Generatoren zu beschicken. Man breitet zu bem Ende erft eine Schicht Hobelspäne auf ben Rosten aus, legt darauf eine Lage gespaltenen Scheitholzes und beschüttet dieselbe bis zum Rande der Zargen mit dem zu verwendenden Brennmaterial. Bevor man das Feuer in den Generatoren in Gang bringt, muß die Gluth in dem Schachte bereits die unteren Schaubüchsen erreicht haben, benn nur dann wird die Entzündung des Gases eine zweifellose und constante sein. Das erste Kaltziehen nimmt man etwa 3 Stunden nach Zutritt des Gases vor und von da ab regelmäßig in Pausen von $1^{1/2}$ bis 3 Stunden; nach jedem Abzuge füllt man durch die Gicht wieder Kalksteine nach.

Nach Cech 1) betragen die Erbauungskosten eines Steinmann'schen Gasofens für 80 Ctr. täglicher Kalkproduction 5000 Mk. und erzielte man 100 kg gut gebrannten Kalk mit 80 kg Braunkohle; bei neueren Defen siel der Brennstoffbedarf auf 50 Proc. Braunkohle.

An dem Steinmann'schen Gaskalkosen sind von Anderen Beränderunsgen angebracht worden. Hobek'2), welcher die nahe Lage des Gascanals am Osenschachte sür sehlerhaft hält, weil die Zwischenwand durch die hohe Temperatur des Osens leicht rissig wird, so daß dann Luft in den Gascanal eindringen kann, hat letzteren weiter vom Osen entsernt angelegt. Außerdem hat derselbe den Unterdau des Osens durch eine veränderte Construction der Abziehöffnungen sür den gebrannten Kalk vereinsacht und das Ableitungsrohr für die Kohlensäure unmittelbar an der Gicht des Osens ausgesetzt.

Ein dem Steinmann'schen Ofen sehr ähnlicher Gasofen zum Kaltbrennen ist auch von H. Frühling3) beschrieben.

Da bei einem Schachtofen mit seitlicher Einführung des Gases die Gasslamme vorzugsweise ganz in verticaler Richtung sich entwickelt, so darf, wie Stein = mann selbst durch praktische Untersuchungen festgestellt, ein gewisses Maß des Schachtdurchmessers, nämlich 1,57 m, nicht überschritten werden; es ist deshalb die tägliche Production dieser Desen auf ein Quantum von 100 Centner gebrannten Kalkes beschränkt. Steinmann hat daher für eine größere Production einen

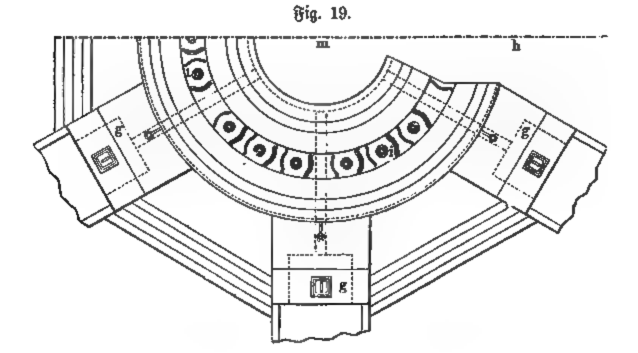
¹⁾ Dingl. pol. 3. 198, 501.

²⁾ Wagner's Jahresber. d. chem. Technologie 1874, S. 616.

³⁾ Rotizblatt des deutschen Vereins f. Fabrikation von Ziegeln, Thonwaaren, Kalk und Cement 1870, S. 276.

sogenannten Basteiofen construirt, ber in Fig. 18 und 19 dargestellt ist'). aa ist der ringsvernige Schacht, in welchem der Kalkstein gebrannt wird, bb die Fig. 18.

sich anschließende Rast, in welcher ber gar gebrannte Kalt liegt, g die Gaserzeuger ober Generatoren, f die Gasleitung, e die Zweigcanäle, d die Ringcanäle, aus



benen in entsprechender Bertheilung bie Dusen c auf der ganzen Peripherie in ben Schacht einmunden; i find die mit einem scharfgebrannten Chamotteconus

¹⁾ Dingl. pol. J. 220, 152. 28 agner's Jahresber. b. cem.. Technologie 1876. S. 676.

verschließbaren Abzüge für den gebrannten Kalk. Den Conus dirigirt man mittelst eines Hebels in der Weise, daß man je nach dem größeren oder geringeren Bedarf an Verdrennungslust, welche eben ihren Weg durch i zu nehmen hat, denselben mehr oder weniger scharf anpreßt. Um einer vorzeitigen Abnutzung der Passagen i vorzubeugen, sind diese, wie Fig. 18 zeigt, mit starken gußeisernen Trichtern ausgestüttert. Die Verdrennungslust nimmt Wärme aus dem in der Rast d stehens den garen Kalke auf und vereinigt sich mit dem den Düsen entströmenden Gase zur Flamme; sie erfüllt also gleichzeitig zwei Zwecke; sie heizt sich selbst vor und entzieht damit dem gedrannten Kalke die hohe Temperatur, so daß derselbe ohne Weiteres verladungsfähig ist.

Unter den sechs Einfahrten h gelangt man nach dem inneren Raume m, welcher als Stapelplatz für den Kalkstein dienen kann, von wo aus letzterer durch geeignete, von dem Podium l aus betriebene Hebevorrichtungen bequem und schnell nach der Sicht befördert werden kann. Die Passagen oder Trichter i sind übrisgens durch sattelsörmige Schiede von einander getrennt, so daß damit ein constantes Rollen des gebrannten Kalkes nach links und rechts ermöglicht wird. Der Basteiosen ist leicht auf eine Production von 1500 Etr. Aeskalt pro 24 Stunden zu bringen. Bei demselben kann die kreisrunde Form des Osens unbedenklich durch eine elliptische ersetzt werden. Der Betrieb dieses Osens ist derselbe, wie bei dem auf Seite 27 abgebildeten, nur ist hier auf die Gewinnung von Kohlensäure sür Zwecke der Rübenzuckersabrikation keine Kücksicht gesnommen.

Eine einfache Kalkofenconstruction für Gasfeuerung, wie sie in Fig. 20 und 21 dargestellt ist, wurde von dem schwedischen Ingenieur Otto Fahneh= jelm mehrfach in Schweden ausgeführt 1). Dieser Ofen besteht aus einem Schacht, der von oben bis unten sich erweitert, um das Niedergehen des Kalkes zu erleichtern. Für größere Defen ist es vortheilhaft, den Querschnitt rund zu machen, den kleineren dagegen giebt man zweckmäßig eine rectanguläre Form mit schwach gewölbten Seiten. Die Feuerheerde sind durch einfache Generatoren ersett; die hier gebildeten Gase werden durch 2 Canäle von jedem Generator in den Ofen geleitet und verbrennen hier zwischen dem Kalkstein, gemischt mit der von unten kommenden Luft, die durch die gebrannte Steinmasse passirt und bis zur Glühhitze vorgewärmt worden ist; den Luftzutritt kann man durch Schraubventile regu-Bei dem abgebildeten Ofen befinden sich 6 Feuerplätze mit 12 Feuercanälchen, wodurch das Feuer soweit wie möglich im Ofen verbreitet wird, und wodurch verhindert wird, daß sich todte Eden im Ofen bilden können; die Gefahr, ungare Steine zu bekommen, wird hierdurch sehr vermindert, was überhaupt bei diesen Anlagen nie vorkommt; durch die Benutung von Gasfeuerung kann man auch ein werthloses Brennmaterial anwenden, so hat Fahnehjelm Defen angelegt, die nur mit Sägemehl gefeuert werden.

Um den Ofen vor dem Einfluß des Windes zu schützen, wird derselbe mit einem 6 bis 9 m hohen Schornsteine versehen, wodurch auch der Zug bedeutend verstärkt wird. Wenn der Ofen im Brande ist, so kann man ihn continuirlich

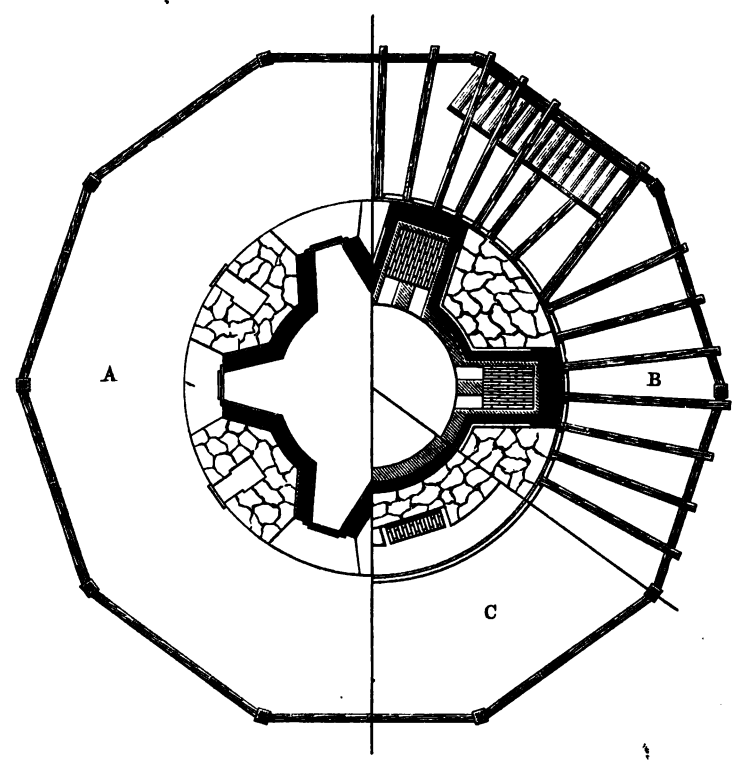
¹⁾ Dingl. pol. 3. 222, 151.

jebe Stunde ziehen. Um die Kosten der theuren Chamottesteine zu sparen, baut Fahnehjelm den Schacht doppelt und nimmt nur den inneren Theil von Fig. 20.

Chamotte, der nur etwa 2 m über die Fenercanäle einen Stein stark und von da bis eirea 2,5 m von oben 1/2 Stein stark gemacht wird. Der oberste Theil wird

von gut gebrannten Mauersteinen gebaut. Hinter dem Kernschacht kommt eine Mauer von $^{1}/_{2}$ bis 1 Steinstärke und zwischen diesem und der Futtermauer, die wenn möglich von Bruchsteinen gebaut wird, läßt man einen Zwischenraum, der mit Sand ausgefüllt wird. Diese Defen eignen sich auch zum Cementbrennen.

Fig. 21.



Der hier beschriebene Ofen liefert in 24 Stunden 15 bis 20 cbm Kalk; sür je 10 cbm gebrannten Kalk sind im Durchschnitt 9,37 cbm lose aufgestapeltes Holz nothwendig; derselbe soll gegenüber dem Rüdersdorfer Ofen eine Ersparniß von 50 Proz. an Brennmaterial ergeben.

In Rübersdorf wurden ebenfalls Bersuche gemacht, die Rumford'schen Kalköfen statt mit directer Feuerung (s. Fig. 11) mit Gasseuerung zu betreiben, welche keine ungünstigen Resultate ergaben.

Die bis jetzt vorzugsweise angewendeten schachtförmigen Brennösen mit seitzlichen Feuerungen leiden an dem Uebelstande, daß die in den Ofen eintretende Flamme kurz nach dem Verlassen der Feuercanäle in verticaler Richtung abzusbiegen und möglichst nahe den Wänden des Ofens in diesem aufzusteigen sucht.

¹⁾ Hausding, Thonind.= 3tg. 1877, Nr. 31. Beichtinger, Cementfabrifation.

34 Ralt.

Die Folge hiervon ist, daß die Intensität der Flamme nach dem Centrum des Ofens hin immer schwächer werden und endlich ein Punkt vorhanden sein muß, welcher von der Flamme überhaupt nicht mehr berührt wird. Hieraus ergeben sich bestimmte und zwar verhältnismäßig sehr enge Grenzen für den Horizontalquerschnitt der Schachtöfen in der Ebene der Feuerungen, die nicht überschritten werden dürfen, wenn man nicht Gefahr laufen will, eine größere Quantität ungaren Kalkes zu produciren. Bei Schachtöfen mit eingeschichtetem Brennmaterial fällt dieser Uebelstand fort. Um meisten aber zeigt er sich bei Schachtöfen, welche mit Gas befeuert werden, weil hier die Flamme noch viel energischer auftreibt als bei Defen mit directer Feuerung. Während man diesen in der Höhe der Feuerungen eine Maximalweite von etwa 2,8 m geben darf, hat Ferd. Steinmann gefunden, daß man bei Gasschachtöfen nicht über 1,5 m gehen darf. Durch den geringen Querschnitt wird aber die Leistungsfähigkeit eine beschränkte, während sie doch bei nahezu gleichbleibenden Baukosten wesentlich größer sein könnte, wenn man die Flamme mehr in horizontaler Richtung in die Kalksäule Man versuchte es durch Pressung der Flamme mittelst Gebläse, aber einleitet. ber Rieselsäure und Thon enthaltende Ralk wurde namentlich da, wo der gepreßte Flammenstrahl in den Ofen eintrat, in Folge von Silicatbildung todtgebrannt.

Von einem anderen Gesichtspunkte aus ging Jean Abrien Verkonteren in Amsterdam, der mittelst einer ihm patentirten Borrichtung (D. R.=P. Nr. 1000) die Flamme nach der Mitte des Ofens zu saugen sucht 1). Es besteht diese Borrichtung in einem gußeisernen Rohre, das der Länge nach mit sectorförmigen Borsprüngen versehen und inmitten des Ofenschachtes vertical so aufgehängt ist, daß es auf etwa 2/3 der Höhe des Schachtes in diesen hinabreicht. In den Vorsprüngen des Rohres sind zahlreiche, angemessen vertheilte Deffnungen angebracht, welche den Gasen freien Durchgang in das Zugrohr und von dort in dessen schornsteinähnlichen Aufsatz gestatten und zugleich die Hitze nach der Mitte des Dfens leiten. Das im Schachte herabhängende Zugrohr verengt sich nach unten, damit es von den herabgleitenden Kalkmassen nicht mitgerissen wird und ist an ber mit eisernen Platten verschlossenen Gicht zweckentsprechend befestigt. aus Blech construirten Schornstein ist eine Drosselklappe angebracht, mittelst welcher der Zug regulirt wird. An Einfachheit läßt diese Vorrichtung nichts 311 wünschen übrig, fraglich ist es aber, ob das Verfahren praktisch durchführbar ist, und ob endlich nicht dadurch die heißen Gase nicht mehr allein inmitten der Kalffäule, sondern vorzugsweise burch das Zugrohr aufsteigen.

Ernst Ziegler in Heilbronn?) ließ sich Neuerungen an Schachtöfen mit directer und Gasseuerung patentiren (D. R. = P. 12592), welche gleichfalls ber zwecken, daß der Kalk auch in der Mitte des Schachtes gar gebrannt wird; derselbe erreicht dieses, daß er in der Mittelachse des Schachtes hohle Säulen, gewisser, maßen Schlöte errichtet, welche in verschiedenen Höhen durch Schlitze mit dem

¹⁾ Zeitschr. f. d. gesammte Thonwaarenindustrie 1878, S. 470.

²⁾ Notizblatt f. Fabrikation v. Ziegeln, Thonwaaren 2c. 1881, S. 149.

Brennraume in Berbindung stehen, wodurch ein Bug der Feuergase nach der Mitte des Ofens herbeigeführt werden soll. Die Dauer der Säulen durfte nur eine sehr geringe, die Erhaltungskosten derselben baber nicht unbedeutend sein.

Dem oben bezeichneten Uebelstande bei seitlicher Einführung des Gases hat C. Rehse in Dresden 1) abgeholfen, indem er den Kaltofen so baut, daß das Gas von unten im Mittelpunkte des Schachtes eintritt. Die Einrichtung dieses Ofens ist aus den Fig. 22, 23 und 24 ersichtlich. Die Form des Schachtes ist

Fig. 22.

Fig. 23.

viereckig, doch läßt sich berfelbe auch oval ober mit gebrochenen Eden aussühren. Die Zusührung des Gases von den Generatoren zum Ofen geschieht durch den Canal a, es können daher die Generatoren beliebig weit vom Ofen entsernt ansgelegt werden. Bom Gascanal a zweigen sich die verticalen Canale b, b ab, welche in einem die Mitte des Ofens einnehmenden Sattel c aussteigen, aus

²⁾ Dingl. pol. 3. 220, 429.

welchem bas Gas burch die Deffnungen d, d in den Ofen einströmt. Zum Reguliren des Zuges dienen die in b, b befindlichen Schieber e, e, während die

Fig. 24.

1

Menge der einzulassenden Berbrennungsluft, die durch die Abzugsöffnungen für den Kalt f, f eintritt, hier regulirt wird.

In der Höhe der Deffnuns gen d, d sindet durch die Berührung des Sases mit der von unten aufsteigenden Luft, die sich an dem gebraunten Kalte erhist, die Verbrennung statt; in der hier begrenzten Verbrennungszone vollzieht sich eine sehr gleichmäßige Vertheilung der Flamme, so daß der hier passirende Kalt gleichmäßig gar gebrannt wird. Die in den

Mauern angebrachten Deffnungen g,g haben ben Zwed, etwa sich festklammernde Rallsteine abstoßen zu können. Der Sattel e hat neben der hohen Temperatur auch einer starten Abnutung durch den an demselben heruntergleitenden Rallstein zu widerstehen, zu welchem Zwede berselbe fart construirt werben muß.

Der Nehfe'sche Ofen hat vom Sattel bis zur Gicht eine Höhe von 10 m, einen Durchmesser in der Ebene des Sattels von 3,90 auf 3,20 m und an der Gicht 2,26 auf 2,0 m; er faßt etwa 150 cbm Kallstein, welches Quantum leicht auf 200 bis 250 cbm vergrößert werden kann, ohne daß die Gleichmäßigkeit des Brandes eine Beeinträchtigung erfährt und die Anlage und Betriebskosten sich im Verhältniß zu der größeren Leistungsfähigkeit steigern.

Ein Schachtofen zum Brennen von Kalt filt ununterbrochenen Betrieb mit Gasfeuerung ist auch von R. I. Schmutzler in Wolgast (D. R. B. Rr. 4690 vom 16. August 1878) construirt worden 1).

Bei den Schachtöfen mit seitlicher Feuerung, sei diese entweder eine directe wie bei dem Rumford'schen (Rübersdorfer) Ofen, oder mit Gas, wie bei dem Steinmann'schen Ofen, darf aus oben angeführten Gründen ein gewisses Waß für den Durchmesser des Schachtes nicht überschritten werden und ist daber die Leistungsfähigkeit dieser Defen eine eng begrenzte. Besser sind schon die Resultate bei den Defen, bei welchen das Gas von unten in den Schacht einzeleitet wird.

Eine noch größere Leiftungsfähigkeit kann aber erreicht werben, wenn der Schachtofen so construirt ist, daß gleichzeitig brennbare Gase in die Achse des Schachtes eingeführt werben und an den Wandungen des letzteren directe Feuerungen angebracht sind.

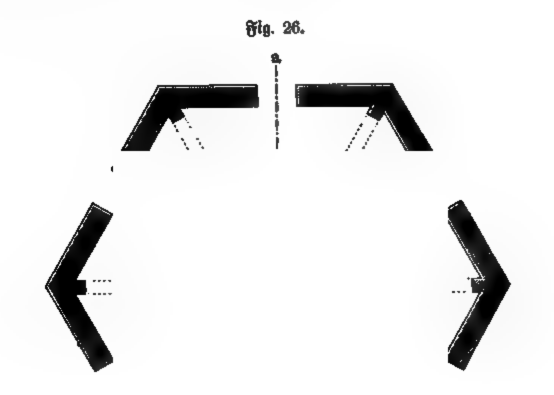
¹⁾ Dingl. pol. 3. 242, 278.

Gine berartig combinirte Feuerung von Schachtöfen zum Brennen von Kalf ist in neuester Zeit dem Civilingenienr Georg Mendheim in Wünchen patentirt und von demfelben auch bereits ausgeführt worden. Aus den Fig. 25, 26 und 27 ist ersichtlich, in welcher Weise dies bewerkstelligt wird.

a ist der Ofenschacht, bb die directen Feuerungen in der Ofenwandung, c der Gasgenerator, aus welchem die brenubaren Gase durch den Canal d in den Ofen steigen und dort durch die Deffnungen e, e, e austreten. Insofern es nöthig Fig. 25.

ist, wird die Luft zur Berbrennung bes Gases durch die eisernen Röhren f, f, f eingesührt, welche unterhalb e, e, e in den gebrannten Kalt einmünden und dort eine Form erhalten, welche ihre Berstopfung durch letzteren verhindert. Der senkrechte Theil der Gasleitung d besindet sich in einem gemauerten Regel und ist oben mit einer Haube d aus seuersestem Material geschlossen, welche ebenso wie der Regel so kräftig construirt sein muß, daß Stöße und Reibung durch den herabsallenden und herabsleitenden Kalt eine vorzeitige Beschädigung oder Abnusung dieser Theile nicht herbeissühren. i i, i sind die Abzugsössnungen sür den gebrannten Kalt.

In einem berartigen Dfen mit combinirter Feuerung, wie er in München zum Brennen von Lesekalt aus ber Isar in Anwendung ist, wird während 24 Stunden dreimal aus den sechs Abziehöffnungen der Kalt ausgezogen. Die tägliche Production beträgt 20 obm und werden auf je 100 Gewihle. Aetsfall 35 bis 40 Gewöthle. Brennmaterial verbraucht.

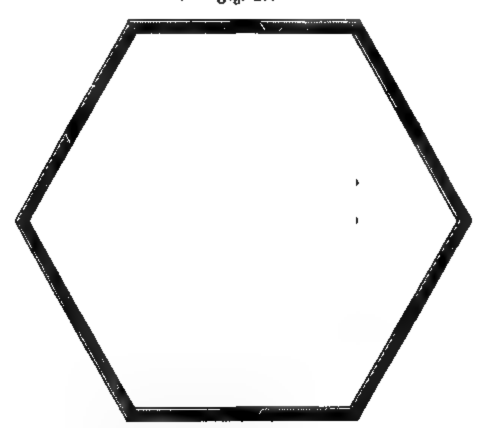


þ

Selbstverständlich ist, daß an die Stelle der directen Feuerungen an den Wänden des Schachtes b, b Gasseuerung treten kann und es sind dann lediglich Canäle nothwendig, welche das außerhalb des Osens erzeugte Generatorgas an denselben Stellen in den Osen einführen, wo die Flamme bei Anwendung direct in der Wandung liegender Feuerungen eintreten würde. Das Generatorgas sin die in der Wandung befindlichen Feuerungen kann entweder demselben Gaserzeuger entnommen werden, welcher das Mittelseuer des Osens speist, oder einem besonder ren Gaserzeuger.

Der Raltofen von 3. R. Swann in Chinburg 1) beruht auf ber Unwendung bes circulirenden Roftes und wird zugleich mit beißer Luft gespeift.





Die Anlage ift berartig, daß bie beiße Luft aus bem unteren Theile einer Ofenabtheilung in den oberen Theil ber nachftfolgenden übergeführt wird, fie verjagt junachft die Feuchtigkeit und bewirft barnach bas Brennen bes Raltfteine in fur-

Fig. 28.

ger Zeit und mit großer Ersparnig an Brennmaterial.

Fig. 28 zeigt einen Berticaldurch. fchnitt eines Dfens, Fig. 29 (a. f. G.) einen verticalen Langenburchschnitt, Fig. 30 einen horizontalen Querfchnitt eines Suftems von 14 Defen. Jeber Ofen hat einen Roft A, eine Feuerungs thitr B und eine Thur C gur Befcidung und jum Berausziehen bes gebrannten Ralles. Jeber Dfen fteht mit bem folgenben burch einen Canal D in Berbindung, welcher in bem einen Dfen unter bem Gewölbe, in bem anberen an der Sohle einmundet. zweiter mit verschliegbarem Regifter versehener Canal E führt von dem Gewölbe

jebes Ofens nach bem Schornstein. Die Luft wird wie für die hohofen erhist

¹⁾ Bolyt. Centralbl. 1870, S. 122.

und bem Ofensustem burch ein Hauptrohr F zugeleitet, an welches die nach ben einzelnen Ofenabtheilungen flihrenden Zweigrohre H sich anschließen. Ift ein

Ofen mit Kallsteinen beschickt, so führt man durch Deffnen des Canals H warme Luft in denselben ein, welche alle Feuchtigkeit durch den Canal E nach dem

Schornstein treibt. Ist der Ofeninhalt trocken, so zündet man das Brennmaterial auf den Rosten an, schließt den Canal E und öffnet den Canal D, so daß die durch diesen Canal abziehenden Feuergase die nächste Ofenabtheilung heizen.

Beim Kalkbrennen in diesem Ofen hat sich ergeben, daß man mittelst auf 200° erhitzter Luft einen Ofen von 46 m in 12 Stunden unter Verbrauch der Hälfte des gewöhnlich erforderlichen Brennstoffes anheizen kann, ohne daß das Material zerspringt. Durch Anwendung der Dämpse von Petroleum oder anderen ähnlichen Flüssigkeiten, welche man mit der heißen Luft zusührt, entwickelt man eine intensive Hitz, welche unter Ersparniß von Brennmaterial die Production außerordentlich beschleunigt.

Die Beschickung bes Rostes regulirt sich von selbst und bedarf nur sehr geringer Beaufsichtigung. Das Brennmaterial wird auf einen Fülltrichter gegeben und aus diesem durch eine zu regulirende Deffnung einer Kette von Eisenstäben zugesührt, die einen cirkulirenden Rost ohne Ende bilden, auf welchem die Berbrennung erfolgt. Ie nachdem eine vor der Deffnung besindliche Thür B weiter in die Höhe gezogen oder herabgelassen wird, gelangt mehr oder weniger Brennsmaterial auf den Rost. Dieser circulirt im Osen von vorn nach hinten mit solcher Geschwindigkeit, daß das Brennmaterial auf demselben in dem Augenblicke consumirt ist, in welchem es an dem hinteren Ende des Osens ankommt. Usche und Schlacken fallen hier in einen Aschenfall oder in einen auf Rädern stehenden Kasten, welcher in den Aschenfall eingeschoben ist. Der Rost ohne Ende wird am vorderen und hinteren Umkehrungspunkte durch Chlinder getragen und ist zwisschen diesen durch Rollen gestützt. Der vordere Chlinder wird durch eine Krastsmaschine in Rotation gesetzt und überträgt die Bewegung auf den Rost; übrigens ist hierzu wenig Krast erforderlich.

Alle vergasbaren Bestandtheile des Brennmaterials werden am vorderen Ende des Rostes vergast, und die Destillationsproducte werden, indem sie über den glühenden Coaks auf dem hinteren Theile des Rostes hinziehen, vollkommen verbrannt; daher kann Ruß weder zu den Kalksteinen gelangen, noch aus dem Osen entweichen. Andererseits ist der Rost nirgends von Brennmaterial entblößt, und eine Verstopfung desselben kann nicht eintreten; er entledigt sich der Schlacken, sobald alle Gase consumirt sind. Die ganze Arbeit des Heizers besichränkt sich auf das Beschicken des Füllungstrichters, das Entsernen der Asche und Schlacken und zeitweiliges Reguliren der die Speisung des Rostes vermittelns den Dessnung. Klare Kohle kann ebenso gut als Stücksohle in dem Osen Verswendung sinden. Gegenüber den gewöhnlichen Kalkösen gewährt dieser Osen 20 Proz. Ersparniß an Brennmaterial.

Kalkringofen. Von großer Wichtigkeit für das Kalkbrennen ist in neuerer Zeit der Ringosen von Fr. Hoffmann und Licht geworden. Dersselbe unterscheidet sich von den gewöhnlichen Kalkösen dadurch, daß er horizontal arbeitet. Derselbe kann angesehen werden als ein System von mehreren, gewöhnslich 12, periodisch arbeitenden Desen, welche aber so an einander gereiht sind, daß sie einen Ring bilden. Die Scheidewände, welche die einzelnen Desen von einsander trennen, sind beweglich, dadurch bildet das ganze Ofensystem einen einzigen

in sich zurückkehrenden Ofencanal, der sich aus mehreren Abtheilungen zusammensetzt. Ein großer Bortheil des Ringosens besteht darin, daß die heißen Feuergase aus einer im Brande besindlichen Osenabtheilung nicht direct ins Freie gelangen, sondern eine Anzahl bereits mit Kallstein beschiedter Osenabtheilungen durchlausen müssen, ehe sie durch den Schornstein entweichen. Dadurch wird der größte Theil der den Feuergasen anhastenden Wärme zum Austrocknen und Vorwärmen der bemnächst zu brennenden Kallsteine nuzbar gemacht. Auf der anderen Seite muß die zur Unterhaltung der Verbrennung ersorderliche Luft, bevor sie in die in

Fig. 31.

Brande befindliche Abtheilung eintritt, eine Anzahl anderer Ofenabtheilungen durchlaufen, die mit unmittelbar zuvor gar gebranntem, also noch heißem Kalk, angefüllt sind; die Wärme des letzteren geht demnach nicht verloren, sondern wird zum Vorwärmen der Luft benutzt.

Die specielle Conftruction eines Ringofens zeigen Fig. 31, zur Balfte obere Ansicht, zur Galfte Grundriß, Fig. 32 ein fleiner Grundriß des Ofens,

bas Princip erläuternd, Fig. 33 ein fentrechter Durchschnitt.

a, der ringförmige Ofencanal, in welchen die zu brennenden Steine kommen, ist an verschiedenen Stellen vermittelst Thuren (Ginfahrten) von außen b zugang

lich und beschickbar und burch Schieber g, die durch Falze eingesetzt sind, in einzelne Abtheilungen getheilt, deren jede durch einen unterirdischen Canal o mit dem ringsörmigen Rauchsammelcanal e communicirt, welcher nach dem Schornstein d sortwährend offen ist. Die Canäle o lassen mittelst hermetisch schließender Sloden f den Zusammenhang zwischen den Abtheilungen und dem Rauchsammler e unterbrechen, Fig. 34. Die Einfahrten d können mittelst lose aus Chamottessteinen aufgesetzter Wände, Sand und in einen Falz herabzulassender Einsapbretter oder auch einer zweiten losen Wand möglichst dicht verschlossen werden. Außers

Fig. 32.

Fig. 38.

Fig. 34.

bem ist der Ofen durch Ummauerung und durch Umhüllung mit Asche ober Sand geschützt und diese Umhüllung hindert auch jedwedes Eindringen von Nebenluft durch etwa sich bildende Spalten und Haarrisse.

Die Befeuerung bes Ofens geschieht von oben mittelst Einstreuens des Brennmaterials zwischen die glühenden Steine, wozu sentrechte Canale, Heizeröhren A, im Gewölde des Ofens vorhanden sind. Diese sind in kurzer Entsernung von einander angebracht und können durch Deckel, welche die Controle des Feuers auf jeder Stelle des Ofens gestatten, hermetisch verschlossen werden. Ueber diesenigen Deffnungen, durch welche geseuert werden soll, können blecherne, mit dem Brennstoffe gestüllte, trichtersörmige, nach unten offene Gesäße aufgestellt

werden, aus benen das Brennmaterial ununterbrochen oder stoßweise nachfällt. Fein zertheilte, also staub- oder grussörmige Brennstosse sind die vortheilhaftesten, nicht allein wegen der durch die Construction des Ofens gebotenen Art und Weise der Verwendung des Brennstosses, sondern auch weil ihre Zersezung in gassörmige Producte am schnellsten erfolgt. — Die Steine unter den Löchern werden so eingesetzt, daß in verschiedenen Höhen des Osencanals ein Theil des Brennsmaterials liegen bleibt und zur Verbrennung gelangt oder dasselbe dis zur Osenssohle frei herabsällt. Die Schieder g von dünnem Eisenblech oder Holz mit Blech beschlagen, lassen sich durch mit hermetisch schließenden Deckeln versehenen Schlitze g von oben oder durch die Thüren von der Seite einbringen; auch kann man die Schlitze durch Steine, Lehm oder Sand abbeden und verschließen.

Denkt man sich den mit Kalksteinen besetzten Ofencanal a mittelst eines Schiebers, Fig. 32, an irgend einer Stelle geschlossen, die zunächst davor liegende Einsathür und ben zunächst bahinter liegenden Rauchcanal geöffnet (die Pfeile zeigen beibe an), alle übrigen Eingänge und Rauchcanäle aber geschlossen, so wird durch den Luftzug im Schornsteine durch die offene Thur kalte Luft eintreten, welche den Ofencanal der ganzen Länge nach bis zum Schieber durchstreicht, hier durch den Canal in den Rauchsammler und von da in den Schornstein tritt. Befinden sich nun in der ersten Hälfte des Ofencanals gar gebrannte Kalksteine, so werden dieselben durch die durch die Thür eindringende Luft abgekühlt, die Luft erwärmt sich dabei immer mehr und gelangt in hohem Grade erhitzt bis zur Mitte des Ofencanals, wo durch Einstreuen von Brennmaterial das Garbrennen der Ralksteine stattfindet. Die heißen Verbrennungsproducte ziehen dann auf der zweiten Hälfte des Dfencanals durch ungebrannte Steine und wärmen dieselben bis zu einer solchen Temperatur vor, daß es nur einer kurzen Brennzeit und einer geringen Menge Brennstoff zum vollständigen Garbrennen bedarf; dann entweichen die stark abgekühlten Berbrennungsproducte am Ende des Ofencanals in den Rauchsammler und von da in den Schornstein.

Wenn nun der der offenen Thur zunächst stehende Kalk hinreichend abgekühlt, also zum Herausziehen tauglich ist, so ersetzt man ihn durch frische ungebrannte Steine, schließt den Dfen mittelst des Schiebers vor der nächsten Thur hinter den frisch eingesetzten Steinen ab, öffnet diese Thur, schließt die vorhergehende, öffnet den nächsten Rauchcanal, schließt den geöffnet gewesenen und rückt Durch stetige Wiederholung dieses Vorganges in mit dem Befeuern vorwärts. gewissen Zeiträumen macht das Feuer die Runde im Ofen, wie auch gleichzeitig das Ausziehen und Einsetzen der Steine ringsum ohne Unterbrechung stattfindet, wobei, um beide letteren Arbeiten gleichzeitig ausführen zu können, die zwei ersten Thuren, die eine für das Ausziehen, die andere für das Ginsegen, gleichzeitig offen Das Feuer brennt nach Vorstehendem immer an der dem Schieber entgegengesetzten Stelle des Dfens; es enthält also der Ofen vom Feuer an bis zur offenen Einfahrt fertig gebrannte, in allmäliger Abkühlung begriffene Steine, während der andere Theil noch ungebrannte, in allmäliger Anwärmung begriffene Steine enthält. — Der Schieber befindet sich stets an der kühlsten Stelle des Dfencanals, ist also ben Angriffen bes Feuers gar nicht ausgesetzt.

Der Ringofen kann für einen sehr großen, aber auch für einen ziemlich kleis

nen Betrieb eingerichtet werden und je nach Lage und Bedürfniß die verschiedenssten Gestalten annehmen. Die Grundrißform der meisten ist der Kreis, doch sind auch ovale und langgestreckte mit zwei parallelen und zwei halbkreisförmigen Seiten in Anwendung. Der Schornstein steht meist in der Mitte, oft aber auch außerhalb des Ofens, er dient oft zwei, ja mehreren Defen gemeinschaftlich und ist in der Regel so eingerichtet, daß er mindestens noch eine Dampskesselseuerung mit aufnehmen kann.

Wird ein neuer Ringofen in Betrieb gesetzt, so wird in dem Brenncanal des Ringofens und zwar an irgend einer Stelle eine verticale Wand (Schild= wand, Anfeuerungswand) von zwei bis drei Ziegeln fart in Lehm gemauert auf-Hinter dieser Wand wird in einem Abstande von etwa 1/3 bis 1/2 m Parallel mit den Heizreihen im Gewölbe und lothrecht der Ralkstein aufgesetzt. unter denselben werden auf der Sohle des Brenncanals von den größeren Kalt= stücken Längscanäle aufgeführt, mit welchen Schüröffnungen in der Anfeuerungs= Außerdem bringt man wohl noch in der Schildwand oben wand correspondiren. etwas unter dem Gewölbe eine Feuerstelle an, um die oberen Partien in der ersten Kammer leichter gar brennen zu können. Unter jedem Beizloche im Gewölbe baut man noch senkrechte Beigschächte, welche in ben unten auf ber Sohle entlang laufenden Canälen munden. Die Beizschächte bildet man baburch, daß man durch die Heizlöcher nach unten spit zulaufende Pfähle stedt, um welche die Kalksteine herumgepackt werden; diese Pfähle werden nach dem Einsetzen herausgezogen und können also immer wieder benutzt werden. In den Einkarrthuren, welche ge= mauert werden, spart man Deffnungen auf der Sohle aus, um ein kleines Feuer zum Anwärmen und Austrocknen des Ginsates anmachen zu können.

Hinter der sechsten oder siebenten Abtheilung kommt nun der Schieber, durch den die eingesahrenen Kalksteine vom übrigen Ofencanal abgesperrt werden. In dieser Weise wird zwischen der Schildwand und dem Schieber ein periodischer, horizontaler Ofen gebildet. Hierauf wird in den unteren Feuerungen der Schildwand (die obere wird erst später benutt) und in den ausgesparten Oeffnungen der Einkarrthüren ein Feuer angemacht, bei welchem ansangs sämmtliche, später nur die letzte Glocke der besetzten Abtheilungen geöffnet sind. Ift der Einsatschon etwas erwärmt, dann schließt man die Feuerungen in den Einkarrthüren, und nachdem der Zug lebhafter geworden, verstärkt man nach und nach das Feuer in der Schildwand und schließt dem entsprechend eine Glocke nach der anderen, dis man mit einem entsprechenden Zuge arbeitet. Das Schließen der Glocken sindet natürlich derart statt, daß zuerst die dem Feuer zunächst gelegene geschlossen wird u. s. w.

Ist der Kalk so weit in Gluth gekommen, daß eingestreute Kohle in den Heizschächten leicht verbrennt, so unterstützt man die Befeuerung durch Einstreuen von oben und fährt damit so lange sort, die mindestens zwei Kammern von oben befeuert und zur Gare gebracht wurden; dann läßt man das Feuer in der Schildswand ausgehen und mauert die Deffnungen zu. In der letzten Zeit benutzt man auch die obere Feuerung, welche unter dem Gewölbe in der Schildwand vorsgesehen war, um den unmittelbar oben hinter dieser Wand besindlichen Theil der Besschickung gar zu brennen. Nun wird die Anseuerungswand zunächst oben unter

dem Gewölbe durch Herausnehmen einzelner Steine undicht gemacht, um Luft zur Verbrennung zuzulassen, welche sich dann beim Durchgange durch die glühenden Steine der ersten Abtheilung start erhitzt und so die rasche und vollständige Versbrennung der Kohle in den anderen befeuerten Schichten ermöglicht.

Nach dem Fortschritt der Gluth und dem Luftbedürfniß wird nun die Schildswand nach und nach weggenommen und der regelmäßige Betrieb ist eingeleitet. Das Feuer wandert dann von Kammer zu Kammer, vor dem Feuer wird immer eine Kammer frischer Steine eingesetz, so daß stets fünf bis sechs beschickte Abstheilungen vor dem Feuer stehen; hinter der Kammer wird eine Kammer nach der anderen, wenn abgekühlt, ausgefahren, so daß immer einige Kammern hinter dem Feuer mit garem Kalk gestüllt im Ofen bleiben 1).

Der Hoffmann'sche Ringosen ist bereits in mehr als 100 Exemplaren zur Kalk- und Cementsabrikation verwendet und es hat sich ergeben, daß derselbe bei richtiger Behandlung alle anderen continuirlichen Desen an Leistungsfähigkeit und Ersparniß von Brennmaterial übertrifft. Die Beschickung des Ringosens ist allerdings mit größeren Kosten verbunden, weil der Kalkstein eingesetzt werden muß; dieses gleicht sich aber dadurch wieder aus, daß man den Kalkstein auch in sehr großen Stücken anwenden kann, ohne daß man Gesahr läuft, daß dieselben nicht gar werden und es wird auch sast kein Kleinkalk erhalten.

Ueber den Ringofenbetrieb verglichen mit dem Trichterofens betriebe giebt H. Meyberg interessante Data?):

die Trichteröfen liefern täglich ca. 600 Ctr. gebrannten Kalk, der Ringofen liefert ""466 """"
der Trichterofenkalk beträgt per Waggon 49,46 h
"Kingofenkalk """"54,96 "

letzterer ist also beinahe $^{1}/_{10}$ leichter als ersterer. Die Wiederverkäufer verlangen daher Trichterofenkalk, wenn sie nach dem Gewichte, Ringosenkalk, wenn sie nach dem Volumen verkaufen.

Jeder Waggon Kingofenkalk, circa 54,96 hl, lieferte 18,54 bis 18,70 cbm gelöschten Kalk, jeder Waggon Trichterofenkalk, ca. 49,46 hl, lieferte 12,36 cbm. Im Jahre 1871 wurden gebrannt:

im Ringofen im Trichterofen 2397 $^5/_{12}$ Waggons Kalk à 100 Ctr. mit 292 $^1/_2$ " Kohlen für 348,88 " Kohlen für 3296 Thlr. 20 Sgr. 6 Pf. Löhne.

Sie ergaben an gebranntem Kalke:

1120 Waggons

9181/2 Waggons.

¹⁾ Rühne, Lehrb. der Kalk-, Cement = 2c. Fabrikation, S. 33.

²⁾ Notizblatt des Vereins f. Fabrikation von Ziegeln, Thonwaaren, Kalk und Cement. 1870, S. 211 u. 1871, S. 127.

Davon erforberten 100 Ctr. gebrannten Ralles:

25,98 Ctr. Kohlen besserr Dualität, 38 Ctr. Kohlen geringerer Dualität, 2,94 Thlr. Löhne, 1,84 Thlr. Löhne, 214 Ctr. Kalksteine, 225 Ctr. Kalksteine,

wobei der des Ringofens keine Kalkasche, der der Trichterösen dagegen großen Berlust an Kalkasche brachte.

Es toftete fomit 1 Baggon Ralt:

an Kohlen 5 Thlr. 7 Sgr. 6 Pf. an Kohlen 5 Thlr. 9 Sgr. — Pf. an Löhnen 2 , 22 , — , an Löhnen 1 , 25 , — , an Steinen 4 , 8 , 6 , an Steinen 4 , 15 , — , Sa. 12 Thlr. 14 Sgr. — Pf. Sa. 11 Thlr. 19 Sgr. — Pf.

Der Waggon Ringofentalt wurde um 1 Thir. 3 Sgr. 5 Pf. theurer als Trichterofentalt verkauft: Kaltasche, wenn sie verkäuflich, kostet 1/4 vom Trichterofentalt 1).

Der von dem Ingenieur D. Bock in Cassel construirte continuirlich gehende Canalofen, bei welchem das zu brennende Material auf Wagen bewegt wird, während das Feuer immer auf derselben Stelle unterhalten wird, hat sich zum Brennen von Kall und Cement nicht bewährt, während derselbe zum Ziegelbrennen vielsach angewendet ist. Dagegen ist von demselben Ingenieur in den letzten Jahren ein continuirlicher Kallosen, Kammerosen, construirt und zur Aussschrung gebracht worden (Fig. 35).

Fig. 35.

Fig. 35 stellt benselben im Grundriß, Fig. 36 (a. f. S.) im Längenschnitt a — b und Fig. 37 im Querschnitt c — d bar. Der Ofen hat 6 Rammern, deren

¹⁾ Das Brennen von Kalf im Ringofen ist auch eingehend beschrieben worden von Koly, Kalkbrennereibesiger in Belm bei Gerolftein im Rotizbl. D. B. f. F. von Ziegeln zc. 1875, S. 130.

48 Ralf.

Größen sich nach bem täglich zu brennenden Duantum richten und zwar so, daß pro Tag eine Kammer zum Entleeren kommt. Die einzelnen Kammern sind mittelst durchbrochener Wände von einander getrennt und die Wände selbst so construirt, daß man durch Sandeinfüllung von oben dieselben dicht machen kann und so eine seste Trennung erhält. Durch einen Canal unter den Wänden läßt sich der Sand entsernen und die Communication der Kammern wieder herstellen.

Zwei von diesen Wänden sind immer mit Sand gefüllt und zwar zwei benachbarte. Die Kammer zwischen den gefüllten Wänden wird entleert und wieder gefüllt, während die fünf anderen mit einander in Berbindung stehen. Die Kammer neben der ausgeschalteten wird beheizt und zwar entweder von oben

Fig. 36.

wie beim Ringofen oder von unten auf hier angebrachten Rosten, je nachdem sich ber Kall in Schächten setzen läßt oder nicht. Die Rauchgase ziehen aus der brennenden Kammer burch die vier eingesetzten Kammern nach dem Fuchs resp. Schornstein ab und wärmen diese den Kallstein vor. Bei der Beheizung von oben besindet sich unter jedem Heizschacht ein keiner Rost und unter diesen Rosten ein Luftzusührungscanal, durch welchen die zur Berbrennung nothwendige atmo-

Fig. 37.

sphärische Luft eingezogen wird. Bei der Beheizung von unten tritt die Lust unter den großen Rosten durch die Aschengräben hindein. Sobald die beheizte Kammer gar gebrannt ist, wird die benachbarte soglühend sein, daß man hier sofort mit Bollgluth

zu brennen anfangen kann. Nach Berlauf von etwa 12 Stunden füllt man die Trennwand zwischen der gar gebrannten und der in Bollgluth stehenden Kammer mit Sand. Die gar gebrannte Kammer kühlt direct nach dem Schornstein ab, wo die abgehende Wärme zur Zugverstärkung dient, während die frisch eingesetzt Kammer dem Betriebe dadurch übergeben wird, daß man den Sand in der betreffenden Zwischenwand auszieht.

Die Bortheile dieses Ofens dem Ringofen gegenüber bestehen darin: 1) daß die gar gebrannte Kammer ähnlich wie in den alten offenen Kalköfen sofort und sehr schnell abgekühlt werden kann. Hierdurch soll der Kalk an Ausgiebigkeit beim Löschen gewinnen; 2) sind die Anlagekosten etwa um die Hälfte billiger als

| |-|

Beidbinger, Cementfabrifation.

50 Ralt.

von einem Ringofen, der bei berfelben Tagesproduction statt 6 etwa 14 bis 16 Kammern von derfelben Größe erfordert.

Der Berbrauch an Brenumaterial beträgt einen Gewichtstheil Rohle zu brei bis vier Gewichtstheilen gebrannten Ralf je nach Gitte ber Rohlen und Natur bes Ralffteines.

Ein continuirlicher Rammerofen mit Generatorgasfeues rung zum Brennen von Ralt (Strontian und ähnlichen Materialien) (D. R. P. Rr. 24085) ist von Georg Mendheim, Civilingenieur in München mehrfach zur Ausführung gebracht worben; seine Einrichtung ist aus den Fig. 38, 39 (a. v. S.) und 40 ersichtlich. aa die Gasgeneratoren, deren Con-

Fig. 40. Schnitt nach CD.

ftruction je nach bem zur Berwendung kommenden Brennmaterial variirt. in bemfelben erzeugte Gas wird durch den Canal d und eines der eisernen Glodenventile c^1 resp. c^2 in den entsprechenden Längscanal d^1 resp. d^2 geleitet, an welchem die direct zu befeuernde Ofenkammer e liegt. In dieselbe wird bas Gas durch Beben des betreffenben eifernen Glodenventils f nach Bebarf eingelaffen und entzündet sich bort sofort an dem bereits glühenden Inhalte der Rammer, welche durch die abgehende Flamme der vorhergehenden Brände vorgewärmt ist, unter Butritt ber hoch erhipten Luft, welche man durch die drei vorher gebrannten noch glühenden Rammern zur birect befeuerten Rammer ftrömen lägt. letterer entweicht die Flamme, nachdem sie das brennende Material durchzogen, durch die Deffnungen gg und die senkrechten Schächte hh in die Sohlencanäle is der nächsten Rammer und gelangt auf gleichen Wegen noch durch zwei folgende Rammern, beren lette burch fleine Schieber gegen bie nachftanstogenbe Rammer abgeschlossen und burch Heben ihres Rauchventils k mit dem Rauchcanal I und dem Schornstein m in Berbindung gesetzt ist, welcher den Zug für das gesammte Dieninstem erzeugt.

Sobald eine in directer Beseuerung besindliche Kammer fertig gebranut ist, wird das Sasventil derselben geschlossen und das der nächsten Kammer geöffnet, wodurch diese in directe Beseuerung gelangt, ebenso wird eine weitere Kammer der Borwärmung durch die abgehende Flamme ausgesetzt, nachdem ihr Ranchbentil geöffnet, das disher geöffnete geschlossen und die Verschlisse in gg entsprechend versetzt sind. Der Brand schreitet demnach, wie auch Borwärmung und Abfühlung der einzelnen Kammern, in ähnlicher Weise sort wie im Ringosen, die letzte Kammer jeder Kammerreihe ist mit der ersten der anderen Kammerreihe durch einen Canal n¹ resp. n² verbunden. Auskarren und Besetzen der einzelnen Kammern folgen in gleicher Beise dem Feuer.

Wie aus Fig. 38 u. 40 ersichtlich, tritt bas Gas, nachdem es Bentil f passirt, zunächst in den Canal o und aus diesem in die kleinen Canale pp, welche zwischen den Luftcanälen is liegen und mit diesen die Ofensohle bilden. Gas und Luft treten horizontal in den Ofenraum und mischen sich in offenen Canalen, welche direct durch den Ofeneinsat überbedt werden; auf diese Weise wird verhütet, daß die betreffenden Oeffnungen durch letzteren verstopft werden, falls derselbe, wie beim Kall z. B. der Fall ist, während des Brandes und der Kühlung sowie

beim Austarren abbrödelt. Es findet dies im Kammerofen allersdings bei Weitem weniger statt als im Schachtofen durch die fortwährende Bewegung des Matesrials, und muß dies für viele Fälle als ein besonderer Borzug des ersteren gegenüber dem letzteren betrachtet werden, welchem er auch in Bezug auf geringeren Bedarf an Brennmaterial überslegen ist.

Gabringofen. Der Ringsofen gilt allgemein als ein höchst ökonomischer Brennapparat, da einerseits die Abhine der Bersbrennungsproducte aufs Aeußerste ausgenützt, andererseits fast sämmtsliche Wärme, die die gebrannte Waare und die Ofenwände aussgenommen haben, für Brennsund Trockenzwecke wiedergewonnen wird, und außerdem die Wärme nach Länge, Breite und Söhe des Ofens nahezu gleichmäßig verstheilt werden kann.

Die Borzüge bes Ringofens veranlaßte mehrere Gasfeuerungstechniker, diesen Ofen für die Gasfeuerung einzurichten und zwar in seiner ihm ureigenen Form des endlosen Brenncanals; aber die meisten der bisherigen dahin zielenden Versuche blieben erfolglos, weil man von dem Principe ausging, das Gas für sich allein

durch Deffnungen an der Sohle in den Brennraum eintreten zu lassen, während die Berbrennungsluft denselben in horizontaler Linie frei burchzog, wobei eine

fig. 41.

52 Ratt.

innige Mischung von Gas und Luft und folglich auch eine vollständige Berbrennung bes Gases um so weniger eintrat, je größer der Raum war, in welchen bas Gas einströmte.

Bon einem neuen Gesichtspunkte aus hat H. Escherich (Thomvaarenfabrif Schwandorf) die rationelle Einführung der Gasfeuerung in den Ringofenbetrieb in Angriff genommen und durchgeführt. Bei dem Escherich'schen Gasringofen, die in Fig. 41 (a. v. S.) und 42 abgebildet ift, werden an Stelle der bisher bei Ring-

Fig. 42.

öfen mit directer Feuerung üblichen Heizschächte feuerfeste Röhren, Gasblisen obn Gaspfeifen aufgestellt, welche von der Ofensohle bis nahe zum Gewölbe reichen, dr Höhe nach mit zahlreichen kleinen Deffnungen versehen und oben mit einem Dedel Diese Pfeifen d fteben burch bie Bertheilungscanale v mit bem geschloffen find. Ringcanale R in Berbindung, welcher den gangen Dien umschließt, und einerseits mit den an beliebigen Orten aufgestellten Gasgeneratoren G, andererseits mit dem Kamine $oldsymbol{E}$ in Berbindung steht. Zwischen dem Generator und dem Kamint ist eine Siemens'sche Droffelklappe ober Lundin'icher Wechsel W angebracht, welcher gestattet, bas Bas nach Bebarf balb nach ber einen, balb nach ber anderen Seite bes Ringcanals zu leiten, mabrend ftets auf ber entgegengesetzten Seite ber Rauch resp. die Berbrennungsproducte dem Kamine zuströmen; es dient somit ber Ringcanal sowohl zur Zuführung des Gases als auch zur Abführung des Um jedoch zu verhindern, daß das Gas direct durch ben Ringcand bem Ramine zuströmt, ift berfelbe durch die Bentile V in vier Abtheilungen getrennt, welche in beliebige Berbindungen zu einander gebracht werben können, jedoch stets fo gestellt werden muffen, daß die Gasabtheilungen von den Rand, abtheilungen getrennt find. Der fich in dem Ringcanal abschende Theer sammelt fich in ben Theergruben T, von wo aus er leicht entfernt werben tann.

Ebenso wie der Ringcanal dienen auch die Bertheilungscanäle v und die Pfeisen d sowohl zur Gaszusührung wie auch zum Rauchabzug; jeder Bertheilungscanal ist mit einer Regulirvorrichtung g versehen, so daß man an jeder Pfeise sowohl den Gaszusluß wie den Rauchabsluß nach Belieben vermehren, vermindern oder unterbrechen und hiermit das Feuer an jeder Stelle des Osenssicher beherrschen kann. Zwischen je zwei Pfeisen sind im Ofengewölde Schauslöcher s ausgespart, durch welche man nicht nur die Gasslamme, sondern auch die im Brande besindliche Waare vom Gewölde bis zur Ofensohle beschauen und

hiernach das Feuer reguliren kann. Für die Ueberleitung heißer Luft aus den kühlenden in die zu schmauchenden Abtheilungen dient der Schmauchcanal S.

Da die Luft im Ringofen sich horizontal vorwärts bewegt und der Luftstrom den ganzen Ofenquerschnitt erfüllt, so ist eine gleiche Mischung von Luft und Gas nur möglich, wenn das letztere in allen Höhen und allen Breiten des Ofens gleichmäßig und sein vertheilt eintritt, und wird dieses durch die Gasspfeisen möglichst vollständig erreicht. Dadurch, daß die Generatorgase vor ihrem Eintritt in den Ofen die in Gluth stehenden senkrechten Röhren durchstreichen und sich dadurch stark erwärmen müssen, wird die Verbrennung noch wesentlich befördert.

Um das Feuer von dem einen Brenncanal in den anderen Parallelcanal gleichzeitig überführen zu können, sind zwei Berbindungscanäle i und a angebracht, von welchen der innere i die Verbrennungsproducte der inneren Hälfte, der äußere a jene der äußeren Hälfte überführt, und sind beide Canäle durch Cha-motteschieber regulirbar, so daß man die Flamme nach Belieben mehr nach innen oder nach außen ziehen kann.

Hierzu sei noch bemerkt, daß die Anlagekosten eines Gasringofens sammt Generatoren und drei Canälen für die Zuleitung und Vertheilung des Generatorsgases nicht höher sich belaufen, als bei einem gewöhnlichen Ringofen von gleicher Fassung.

Escherich'sche Gasringöfen sind schon in mehreren Thonwaarenfabriken mit großem Vortheil verwendet, da dieselben eine Verunreinigung durch Flugasche ausschließen, was für seinere Thonwaaren von großer Wichtigkeit ist. Auch auf einem größeren Kalkwerke in Bayern war ein solcher Osen zwei Jahre lang zum Brennen von Kalk im Gebrauch und derselbe arbeitete zur vollsten Zufriedenheit; der Besitzer des Kalkwerkes stellte aber den Gasbetried wieder ein, da durch ungeschultes Personal fortwährend Betriedsstörungen eintraten. Zur Zeit wird ein Escherich'scher Gasringosen für eine Portlandcementsabrik gebaut.

Außer diesen hier näher beschriebenen Kalkösen sind auch noch anderweitige Desen zum Brennen von Kalk vorgeschlagen und patentirt worden, über deren Anwendung in der Praxis dem Verfasser nichts Näheres bekannt wurde, daher dieselben nur kurz aufgeführt werden.

Ein Kalkbrennofen mit Braunkohlengasseuerung zu ununterbrochenem Bestriebe wurde P. Berndt und J. Balbermann in Fürstenberg a. d. Ober patentirt (D. R.-P. Nr. 3509 vom 28. Mai 1878 1).

R. Freitag in Königslutter hat einen polygonalen Ofen mit Rostfeuerung zu ununterbrochenem Betriebe für Kalk (Cement und Ziegel) construirt (D. R.-P. Nr. 6641 vom 26. October 1878 und Nr. 11 458 vom 28. Februar 1880²).

Einen Dfen mit geneigtem Schachte zum Brennen von Kalk (Cement, Gyps, Thonwaaren) mit continuirlichem Betriebe haben A. und R. Fach in Wiesbaden angegeben (D. R.=P. Nr. 6778 vom 15. Februar 1879 3).

¹⁾ Dingl. pol. 3. 238, 477.

²⁾ Dingl. pol. 3. 238, 44, 242, S. 274.

³⁾ Dingl. pol. J. 237, 292.

54 Ralt.

Bon G. Emmel in Hörde wurde ein Canalofen mit Centralluftheizung beschrieben (D. R.=P. Nr. 136041).

Reuerungen an Schachtöfen ließ sich Pierre Montagné in Paris patentiren (D. R.-P. Nr. 16759 vom 31. Mai 1881), welche Neuerungen nicht nur in der Form der Oefen, sondern auch in den Vorrichtungen zum Weiterschieben des Inhaltes der Oefen bestehen.

Auf einen continuirlichen Kalkofen mit Regenerativgas: feuerung erhielt G. Hänsch in Fürstenberg a. d. Oder?) und für Neuerungen an Kammeröfen Erdmann Arnold ein Patent3).

5. Beränderungen des Kalksteines beim Breunen.

Die Beränderungen, welche der Kalkstein beim Brennen erleidet, beziehm sich auf Gewichtsverlust, Volumverminderung, specifisches Gewicht, Farbe, Härte, Dichte und chemische Zusammensetzung.

Was den Gewichtsverlust betrifft, so geben 100 Gewthle. völlig trodenes und chemisch reines Calciumcarbonat 56 Gewthle. Calciumord = gebrannten Kalt; der Gewichtsverlust beträgt daher 44 Proc. Dieses gilt nur für reines Calciumcarbonat; da aber, wie schon angegeben, die im Großen zum Brennen verwendeten Kalksteine immer Wasser und andere Beimengungen enthalten, so ändert sich dieses Verhältniß und es ist dann die Höhe des Gewichts verlustes abhängig von der Menge dieser Beimengungen. Bei einem Sehalt an Wasser und organischer Substanz wird die Ausbeute verringert, dagegen erhöht sich dieselbe bei Anwesenheit von thonigen und sieseligen Beimengungen und zwar um so mehr, als die Kalksteine hiervon enthalten. Es kann daher die Ausbeute an gebranntem Kalk die unter 56 Proc. sinken, kann aber auch die zu 60 Proc. und darüber sich steigern.

So beträchtlich die Verminderung des Gewichtes der Kalksteine durch den Weggang der Kohlensäure ist, das Volumen ändert sich dabei verhältnismäßig nur wenig; es sindet allerdings eine Schwindung statt, für welche kein bestimmtes Maß angegeben werden kann (gewöhnlich nimmt man 10 bis 20 Proc. des ursprünglichen Volumens an), da der Grad des Schwindens je nach der Dualität des Kalksteines und je nach dem Grade und der Dauer der einwirkenden Hitz siese sehr erheblich variirt, welcher Umstand von wesentlichem Einfluß auf die Dualität des gebrannten Kalkes sein kann; denn je stärker der Kalk schwindet, um so größer wird sein specifisches Gewicht und um so mehr wiegt und um so mehr Kalk ein mit gebranntem Kalk gefülltes Hohlmaß 4). Dieses ist

¹⁾ Dingl. pol. J. 238, 227 u. Notizbl. des Ziegler= u. Kalkbrenner=Bereins 1881, S. 145 u. 154.

²⁾ Stegmann's Zeitschr. f. d. ges. Thonwaarenind. 1879, S. 183.

³⁾ D. R.=P. Nr. 17742; Notizbl. des Ziegler= u. Kalkbrenner=Vereins 1882, S. 193.
4) So wiegt z. B. ein Cubikmeter gebrannter Kalk von Küdersdorf 13,5 bis
14 Ctr., während ein Cubikmeter in München in einem Kalkofen mit combinirker Feuerung (s. S. 37) erzeugter Aetfalk 18 bis 18,5 Ctr. wiegt.

von Wichtigkeit, da der Kalk beim Berkauf fast durchgängig nicht gewogen, sons dern gemessen wird. Hieraus erklärt sich auch zugleich die verschiedene Ausbeute an Hektolitern Kalk, die man auf verschiedenen Kalkwerken aus der gleichen Menge Kalkstein erhält.

Die demischen Beränderungen beim Brennen ber Ralksteine sind: Wird reines Calciumcarbonat geglüht, so wird, wenn Wasser vorhanden, dieses zuerst ausgetrieben; bei höherer Temperatur entweicht dann die Rohlensäure und es bleibt reines Calciumoryd zurud. Beim Brennen ber Kalksteine, welche immer noch andere Beimengungen enthalten, verflüchtigt sich zuerst das Wasser, und die organischen (bituminösen) Stoffe werden verbrannt; bei steigender Hitze verlieren hierauf das Calcium = und Magnesiumcarbonat ihre Kohlensäure, und verwandeln sich in Calcium = und Magnesiumoryd; ist Ferro = oder Mangano= carbonat vorhanden, so verlieren auch diese ihre Kohlensäure und orydiren sich höher zu Eisenoryd und Manganoryd. Bei Kalksteinen, welche Rieselerde oder Thon enthalten, tritt oft noch eine weitere, nachtheilige Beränderung, namentlich bei einer sehr großen Hitze, in der Art ein, daß der Kalt, wenn er ätzend geworden ist, sich mit der Rieselerde oder mit dem Thone chemisch verbindet, d. h. auf diese aufschließend wirkt. In diesem Falle sintert der Kalt beim Brennen und zwar um so mehr, je größer ber Gehalt an biesen Beimengungen und je höher die Temperatur ist.

Zuweilen kommt es vor, daß den Kalksteinen nur äußerlich Thon oder Wergel anhängt; in diesem Falle kann dann an der Oberfläche der Kalksteine eine Sinterung eintreten, wodurch dieselben eine gesinterte Kruste erhalten. Dassselbe kann auch eintreten, wenn der Kalk im Ofen mit der thonhaltigen Asch der Braun= und Steinkohlen in Berührung kommt, wie beim Brennen in Kalkösen mit kurzer Flamme, wo der Kalk mit den Braun= und Steinkohlen geschichtet gebrannt wird; in diesem Falle sindet man oft Stücke gebrannten Kalkes, die mit sog. Schmelz d. i. mit einer durch Ausschmelzen von Asche auf den Kalk gesbildeten glasartigen Masse überzogen sind.

Beim Brennen der Kalksteine mit Schwefelkies enthaltenden Braun und Steinkohlen kann sich auch ein Theil des Kalkes, oder wenn Magnesia vorhanden ist, ein Theil derselben, in Calciumsulfat oder Magnesiumsulfat umwandeln; so sand Aron in einem mit Braunkohlen gebrannten Kalke die äußere Schicht desselben fast völlig in Syps verwandelt. Diese Sulfate können dann Veranlassung geben zu Auswitterungen an Bauten, zu deren Herstellung ein Kalk verwendet wurde, der Syps oder Magnesiumsulfat enthält.

6. Eigenschaften des gebrannten Kalkes.

Die chemisch reine Kalkerde, erhalten durch Glühen von reinem Calciumcarbonat, wegen ihrer ätzenden und zerstörenden Einwirkung auf organische Körper auch Aettalk (zuweilen auch lebendiger oder ungelöschter Kalk) genannt, ist Calciumoryd, hat die Formel CaO und besteht aus 71,43 Gewthln. Calcium und 28,57 Gewthln. Sauerstoff. Dieselbe bildet eine feste, rein weiße,

poröse, erdige, amorphe Masse, ist seuerbeständig, erträgt die stärkste Ofenhitze, ohne zu schmelzen oder zu sintern; specisisches Gewicht nach Roger und Dumas bei 4° und im luftleeren Raume 3,08, nach Karsten 3,1605, nach Boullay 3,18; schmeckt scharf laugenhaft und reagirt alkalisch.

Ihrem chemischen Charakter nach ist die Kalkerde eine starke Base, giebt mit Säuren die Kalk- oder die Calciumsalze und gehört zu denjenigen Basen, welche man als alkalische Erden bezeichnet.

Taucht man ein Stud gebrannten Ralt einige Augenblicke in Wasser ober begießt man dasselbe mit soviel Wasser, als es aufzusaugen vermag, so erhitt sich der genetzte Kalk nach kurzer Zeit sehr stark, giebt Wasserdampf aus, schwillt an, zerklüftet sich und zerfällt zu einem weißen, feinkörnigen Pulver von 2,078 spec. Gew.; biesen Borgang nennt man bas Löschen bes Ralkes. fangs nur aufgesogene Wasser verbindet sich hierbei unter bedeutender Bärmeentwickelung chemisch mit bem Ralke, es entsteht Ralkhydrat ober Calcium= hydroxyd, Ca(OH)2, was man im gewöhnlichen Leben gelöschten Ralt, Mehlkalk nennt; das Bolumen desselben beträgt das $2^{1}/_{2}$ = bis 3 fache von dem des ungebrannten Kalkes. 100 Gewthle. Aexkalk erfordern 32 Gewthle. Wasser zur Bildung von Kalkhydrat; 100 Gewthle. Kalkhydrat bestehen aus 75,67 Gewthln. Calciumornd (CaO) und 24,33 Gewthln. Wasser (H2O). Befeuchtet man größere Mengen von Aegkalk mit nur soviel Wasser, als derselbe chemisch zu binden vermag, so kann die Temperatur selbst bis zur Entzundung von Schießpulver und zur Berkohlung des Holzes sich steigern. Selbst mit Eis zusammengebracht, erhitzt sich der Kalk noch bis auf 100°. Es ist demnach die Affinität des Aexkalkes zu Wasser eine außerordentlich starke, womit auch im Ginklange steht, daß das erzeugte Kalkhydrat erst wieder bei Rothglühhitze zerlegt wird.

Die Bolumvergrößerung des Aetfalkes beim Löschen, das Gedeihen oder Wachsen desselben, wird dadurch erklärt, daß beim Löschen des Kalkes durch die frei werdende Wärme ein Theil des Wassers energisch verdampft wird, wodurch die Kalktheilchen derart in ihre Moleküle zersprengt werden, daß sie, verglichen mit dem ursprünglichen Volum des Kalkes, jetzt einen mehr oder minder größeren Raum erfüllen. Diese Erscheinung des Gedeihens ist demnach nur eine Function der bedeutenden Wärmeentwickelung beim Löschen und tritt nicht ein, wenn die Bildung von Kalkhydrat auf eine andere Art bewerkstelligt wird, wie folgender Versuch beweist. Stücke von gebranntem Kalk in einem Glasrohre erwärmt und einem Strome von Wasserbampf ausgesetzt, so daß sich kein Dampf verdichten kann, verwandeln sich ebenfalls in Hydrat, ohne die geringste Erscheinung des Löschens, ohne zu zerfallen, ohne aufzugehen (Wolters1). Stampft man fein zerriebenen gebrannten Kalk in ein verschließbares, mit feinen Deffnungen in der Wand versehenes Metallrohr und legt es unter Wasser, so verwandelt sich der Ralkstaub nach einigen Stunden in einen zusammenhängenden Stab aus Kalkhydrat, von der Festigkeit der Schreibkreide, in Folge einer reinen hydraulischen Erhärtung; das langsam eindringende Wasser, die ebenso rasch zerstreute als entwidelte Wärme hindert das Gedeihen vollkommen (Anapp?).

¹⁾ Dingl. pol. J. 196, 314. — 2) Dingl. pol. J. 202, 524.

Die Ansicht, wonach das Gedeihen des Kalkes in Folge von Zersplitterung der Kalkmoleküle durch den beim Löschen auftretenden Wasserdampf bewirkt wird, wird von Prof. I. Stingl') bestritten. Nach demselben besitzt das Kalkhydrat die Eigenschaft, im Momente des Entstehens größere Mengen Wasser aufzunehmen und festzuhalten, ohne damit eine chemische Verbindung zu bilden, wodurch eine breiartige Masse entsteht und das Volumen vergrößert wird; je mehr Wasser auf diese Art festgehalten wird, desto besser gedeiht der Kalk.

Das Kalkhydrat wird von dem Wasser nur wenig gelöst; 1 Thl. ersfordert bei 16°C. 778 Thle. Wasser zur Lösung (Dalton). Nach Bineau²) ist das Verhältniß 1:760 bei 18°, nach Pavesi und Rotondi³) 1:758 bei 13° und 1:806 bei 19°. Die klare Lösung des Kalkhydrats heißt Kalkswasser.

Ralkwasser trübt sich beim Kochen, indem sich Kalkhydrat in kleinen Krystallen ausscheidet, weil dasselbe in kochendem Wasser in geringerer Menge sich löst. Bei 100° erfordert 1 Thl. Kalkhydrat 1270 Thle. Wasser zur Lösung (Dalton). A. Lamy⁴), welcher die Löslichkeit des Kalkes in Wasser bei verschiedenen Temperaturen untersuchte, fand, daß 1000 Thle. der Lösung entshalten:

Theile Ralk (CaO), bereitet aus

	•	`	
	Nitrat	Marmor	Hydrat
O_0	1,362	1,381	1,430
10	1,311	1,342	1,384
15	1,277	1,299	1,344
3 0	1,142	1,162	1,195
45	0,996	1,005	1,033
60	0,844	0,868	0,885
100	$0,\!562$	0,576	0,584

Thomas Maben 5) machte folgende Beobachtungen über die Löslichkeit von Kalk in Wasser bei verschiedenen Temperaturen:

¹⁾ Dingl. pol. J. 229, 350.

²⁾ Bineau, 3. pr. Chem. 67, 219.

³⁾ Pavesi u. Rotondi, Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1874, S. 817.

⁴⁾ A. Lamy, Compt. rend. 86, 333; Ann. chim. phys. (5) 14, 145.
5) The Pharm. Journ. and Transact. 1883, Dec. p. 505. Archiv d. Pharm.

⁵⁾ The Pharm. Journ. and Transact. 1883, Dec. p. 505. Archiv d. Pharm. 1884 [3], 22, 243.

Grade Celfius	1 Thl. Kalf löft fich in Thln. Wasser	100 Thle. Wasser lösen Thle. Kalt
00	763	0,131
50	769	0,130
10°	781	0,128
15 ⁰	. 787	0,127
20°	794	0,126
25°	833	0,120
300	862	0,116
40 °	934	0,107
50°	1020	0,098
60º	1136	0,088
70º	1250	0,080
800	1370	0,073
90 0	1587	0,063
990	1667	0,060

Das Kalkwasser ist farblos, hat eine start alkalische Reaction und einen schwach alkalischen, schrumpsenden Geschmack. Man hat schon öfters die Beobsachtung gemacht, daß, wenn man aus derselben Quantität gelöschten Kalkes mehrsmals hinter einander Kalkwasser bereitet, alsdann das erste Kalkwasser viel stärker alkalisch ist als die folgenden. Es rührt dieses von den in sehr vielen Kalksteinen enthaltenen Alkalisalzen (kohlensauren und kieselsauren Alkalien) her 1), die nachher unter dem Sinsluß des Kalkhydrats ätzend werden. Um ein alkalisreies Kalkwasser zu erhalten, muß man daher die ersten alkalihaltigen Aufgüsse bes seitigen.

In Lösungen von Kochsalz, Salmiak, Kalium= und Natriumsalpeter ist das Kalkhydrat viel leichter löslich als in Wasser.

Eine wässerige Zuckerlösung löst größere Mengen Kalt als Wasser, indem sich lösliche Verbindungen von Kalt und Zucker, Zuckerkalk, Calciums sacharat bilden. 100 Gewthle. Rohrzucker in Wasser gelöst, lösen nach Dann 55,6, nach Ura 50 und nach Daniell 49,6 Gewthle. Kalt auf. Auch in Glycerin löst sich der Kalt leichter als in Wasser.

Wenn man nach Say-Lussac ein Sefäß mit Kalkwasser und ein anderes mit Bitriolöl unter eine unten zu verschließende Glocke stellt, und das Bitriolöl erneuert, so oft es mit Wasser überladen ist, so scheidet sich Kalkhydrat in durchssichtigen, regelmäßig sechsseitigen Säulen und Tafeln an den Wandungen des Gefäßes ab. Nach Rose) scheidet sich auch Kalkhydrat in Krystallen aus,

2) G. Rose, Berl. Afad. Ber. 1860, Nov. S. 582.

¹⁾ Ueber den Gehalt der Kalksteine an Alkalisalzen siehe Schramm, 3. pr. Chem. 47, 440 u. Fehling, 3. pr. Chem. 47, 446.

wenn man kaltgesättigtes Kalkwasser in einem verschlossenen Gefäße an einem heißen Orte einige Zeit stehen läßt; einmal abgeschieden, lösen sich die Krystalle beim Erkalten in dem Wasser nicht wieder auf.

Uebergießt man 1 Gewthl. Aestalt mit 3 Gewthln. Wasser, so daß das Wasser etwas über dem Kalke steht, so kommt das Wasser ins Kochen und der dabei start aufquellende Kalk bildet einen weißen, zarten Brei, Kalkbrei, Weißskalk, ein Gemenge von sein zertheiltem Kalkhydrat und Kalkwasser. Verdünnt man den Kalkbrei so mit Wasser, daß dasselbe nicht zur vollständigen Lösung des Kalkhydrats ausreicht, so erhält man eine milchige Flüssigkeit, Kalkmilch, eine Emulsion von festem Kalkhydrat und Kalkwasser.

Von Mategcek1) rührt eine Tabelle her über das specifische Gewicht der Kalkmisch, welche von Dr. Lunge als ungenau bezeichnet wird; dafür veröffentslicht letzterer2) eine von seinem Schüler Blattner nach genauen Bestimmungen zusammengestellte Tabelle, welche wir hier wiedergeben:

Tabelle über den Gehalt der Raltmilch an Aestalt bei 150 C.

Grade Beaumé	Gewicht von 1 Liter Kalkmilch	Ca O in 1 Liter	Ca O Gewichts= procente	Grade Beaumé	Gewicht von 1 Liter Kalfmilch	Ca O in 1 Liter	Ca O Gewichts= procente
1	1007	7,5	0,745	16	1125	159	14,13
2	1014	16,5	1,64	17	1134	170	15,00
3	1022	26	2,54	18	1142	181	15,85
4	1029	36	3,50	19	1152	193	16,75
5	1037	46	4,43	20	1162	206	17,72
6	1045	56	5,36	21	1171	218	18,61
7	1052	65	6,18	22	1180	229	19,40
8	1060	7 5	7,08	23	1190	242	20,34
9	1067	84	7,87	24	1200	255	21,25
10	1075	94	8,74	25	1210	26 8	22,15
11	1083	104	9,60	26	1220	281	23,03
12	1091	115	10,54	27	1231	295	23,96
13	1100	126	11,45	2 8	1241	309	24,90
14	1108	137	12,35	29	1252	324	25,87
15	1116	148	13,26	30	1263	339	26,84

Reines trockenes Calciumoxyd nimmt in vollkommen trockener Luft bei gewöhnlicher Temperatur keine Kohlensäure auf; bei höherer Temperatur sind da=

¹⁾ Mategeef, Dingl. pol. J. 250, 464.
2) Lunge, Dingl. pol. J. 250, 464.

gegen beide im Stande, sich mit einander zu verbinden. Rose¹), Bogel²), Debray³) fanden, daß trockener Aestalf nahe unter der Rothgluth Kohlensäure absorbirt. Nach K. Birnbaum und M. Mahn⁴) wird vom wassersien Calciumoryd unter gewöhnlichem Luftbrucke Kohlensäure gebunden bei der Temperatur, bei welcher Zink schmilzt (415° C.); eine bestimmte Menge Kohlensäure wird hierbei nicht aufgenommen, im Allgemeinen um so mehr, je länger die Einwirkung dauert. Das von den Genannten beobachtete Maximum der Kohlensäureabsorption beträgt etwas mehr als die Hälfte der Kohlensäuremenge, welche der Kalk zur Bildung des neutralen Carbonats bedurfte. Bei zwei Bersuchen nahm die Menge der absorbirten Kohlensäure bei längerem Erhizen wieder ab, da selbst das fertig gebildete neutrale Calciumcarbonat bei der Temperatur des schmelzenden Zinks nicht mehr ganz beständig ist.

Erhitzt man gebrannten Kalk in einem Kolben bis zum Weichwerden des Glases, nimmt alsdann das Feuer weg und läßt sofort einen raschen Strom trockener Kohlensäure darauf wirken, so absorbirt der Kalk die Kohlensäure mit einer außerordentlichen Energie und wird in wenigen Augenblicken glühend. Bei Anwendung von 100 g Kalk kann das Erglühen ½ Stunde dauern; hierbei entsteht nicht neutrales, sondern ein basisches Calciumcarbonat (Raoult F. M. 5).

Wie das reine Calciumoryd verhält sich auch das Kalkhydrat, dasselbe nimmt im ganz trockenen Zustande keine Kohlensäure auf, wenn dieselbe ebenfalls trocken ist. Ift aber das Kalkhydrat oder die Kohlensäure feucht, so findet Absorption Wenn daher der gebrannte Kalk an der Luft liegt, so nimmt derselbe all= mälig Wasser und Kohlensäure auf und zerfällt in Folge bessen langsam zu Pulver, zerfallener Ralt; berselbe vermehrt hierbei sein Volumen etwas und verschlechtert sich bedeutend, oder wie man sagt, er stirbt ab. Das entstandene Pulver ist aber nicht wie beim gewöhnlichen Löschen, fein, sondern fühlt sich rauh an und ist mit kleinen, ziemlich harten Körnern untermischt. Beim Liegen an ber Luft verwandelt sich der gebrannte Kalk mit der Zeit vollständig in Calciumcarbonat, und entsteht nicht, wie v. Fuchs 6) angenommen hat, eine Berbindung von der Zusammensetzung: Ca CO3. Ca (OH)2. Wittstein?). Man muß daher den gebrannten Kalk bei der Aufbewahrung möglichst gegen den Zutritt Wie dieses geschieht, wird später angegeben werden. der Luft schützen.

Setzt man Kalkwasser der Luft aus, so absorbirt dasselbe rasch die Kohlensäure, und die Flüssigkeit bedeckt sich alsbald mit einem Häutchen (Kalkshaut) aus Calciumcarbonat bestehend, welches allmälig zu Boden sinkt; dieser Proces setzt sich so lange sort, bis alles Calciumoryd als Calciumcarbonat ausgefällt ist. Aus diesem Grunde muß das Kalkwasser immer in gut verschlossenen Gefäßen ausbewahrt werden.

Selaken aulvemantt merven.

¹⁾ Rose, Pogg. Annal. 86, 280.

²⁾ A. Bogel, Jahresber. f. Chemie 1850, S. 126.

³⁾ Debray, Zeitschrift f. Chemie 1867, S. 302.

⁴⁾ R. Birnbaum u. M. Mahn, Ber. d. deutsch. chem. Gef. 1879, S. 1547.

⁵⁾ Raoult, Compt. rend. 92, 189 u. 1111. Jahresber. d. Chem. 1881, S. 207.
6) Erdmann's J. f. technische u. ökonomische Chemie 6, 1 bis 26 ff.

⁷⁾ Wittstein, Ann. Chem. Pharm. 97, 224.

Wird Kalkbrei der Luft ausgesett, so verwandelt sich derselbe in Folge der Kohlensäureaufnahme nach und nach in eine harte Masse. Die Umwandlung des Kalkhydrats in Calciumcarbonat geht aber hierbei nicht so rasch von Statten wie beim Kalkwasser, weil das erzeugte Carbonat das feste Hydrat einhüllt, und dasselbe dadurch der Kohlensäure weniger leicht zugänglich ist.

Was die Eigenschaften des aus den gewöhnlichen Kalksteinen erzeugten Aetstalkes betrifft, so sind dieselben zunächst abhängig von der Natur und den Nebensbestandtheilen des Kalkes, dann aber auch von der Art des Brennens, von der Einmischung der Asche mit dem Kalk und vom richtigen Hitzegrade.

War der angewandte Kalkstein beinahe rein, so hat der gebrannte Kalk auch eine weiße Farbe; gewöhnlich aber ist seine Farbe etwas graugelblich, weil er stets etwas Thon und Eisenoryd enthält. Bei einem größeren Gehalt an Eisen- und Manganverbindungen ist der gebrannte Kalk dann oft gelblich oder gelb.

Ein größerer Gehalt an Magnesia sowie an Thon und Rieselerbe verursacht, daß der gebrannte Kalt sich langsamer, träger löscht, dabei weniger Wärme entswickelt und sein Volumen nicht so bedeutend vermehrt, d. h. weniger gedeiht. Man unterscheidet daher zwischen fettem und mageren Kalt, und nennt ihn mager, wenn er nach dem Löschen mit Wasser ein rauhes körniges Pulver oder einen körnig oder sandig sich ansühlenden Brei bildet und fett, wenn er sich zu einem zarten unsühlbaren Mehl oder Brei löscht.

Was den Einfluß des Brennens auf die Qualität des Kalkes betrifft, so kann es vorkommen, daß beim Brennen eine zu geringe oder eine nicht genügend lange andauernde Hitze angewendet wurde (z. B. bei großen Stücken Kalkstein), so daß dann der Kalk nicht vollständig gar gebrannt ist und noch unzersetztes Calciumcarbonat einschließt, welches sich mit Wasser nicht löscht. Durch unvollskommenes Brennen kann selbst ein reiner Kalk mager werden.

Wie schon oben erwähnt, ist der reine Kalt selbst in den höchsten Ofenstemperaturen unschmelzbar, er sintert nicht; Beimengung von Magnesia ändert nichts, da die Magnesia ebenso unschmelzbar ist wie der Kalt. Ein Sehalt an Rieselerde oder Thon kann aber, wenn der Kalkstein bei sehr hoher Temperatur gebrannt wird, verursachen, daß der Kalk in Folge einer Silicatbildung sintert; solch gesinterter Kalk löscht sich dann oft gar nicht mehr mit Wasser und man nennt ihn todtgebrannt. Eine oberstächliche Sinterung des Kalkes kann aber auch eintreten, wenn dem natürlichen Kalkstein Thon äußerlich anhängt oder wenn er im Osen mit thonhaltiger Aschselbse (beim Brennen in Kalkösen mit kleiner Flamme) in Berührung war, wodurch sich ein glasartiger Ueberzug an den Kalksteinen bildet, der dann das Eindringen des Wassers und dadurch das Löschen verhindert. Solche Steine werden, wie auch die ungaren, ebensalls als todtzgebrannt bezeichnet. Selbstverständlich kann ein nur oberstächlich gesinterter Kalkzum Löschen gebracht werden, wenn man ihn zerschlägt. Welchen Einfluß die Art des Löschen Säußert, wird beim Lustmörtel besprochen werden.

Für die Praxis gilt daher als Regel, daß, richtiges Brennen und Löschen voransgesetzt, sich ein Kalt um so setter verhält, je reiner derselbe ist. Auch die Zunahme des Volumens, die der Kalk beim Löschen zeigt, ist von seiner Fettigkeit abhängig; je fetter, desto größer die Zunahme des Volumens.

7. Anfbewahren des gebrannten Kalkes.

Da der gebrannte Kalt, wie bereits erwähnt, beim Liegen an der Luft alls mälig Wasser und Kohlensäure ausnimmt und abstirbt, so muß er entweder frisch verwendet werden, oder wenn dieses nicht möglich ist, bis zur Verwendung derart sorgfältig ausbewahrt werden, daß er vor Feuchtigkeit und Kohlensäure der atmosphärischen Lust geschlütt ist. Ein einsaches und gutes Versahren besteht darin, daß man den Kalt in dem Ofen selbst ausbewahrt, indem man letzteren möglichst dicht verschließt. Man kann auch den gebrannten Kalk sofort nach dem Vrennen kalt in Fässer schlagen und an einem trockenen Orte ausbewahren. Bei großen Massen geschieht die Ausbewahrung in besonderen Magazinen, welche dicht verschlossen werden können, einen gedielten Fußboden haben müssen und se selten als möglich geöffnet werden dürsen.

Von Bikat ist ein Versahren angegeben worden zur Ausbewahrung des Kalkes, welches darin besteht: Man breitet zunächst eine 15 bis 20 cm dicke Schicht Kalk, die durch Anseuchten zu Pulver zerfallen ist, auf dem Boden eines Schuppens aus, dessen Boden natürlich gegen Zutritt von Feuchtigkeit geschützt ist. Auf diese Schicht stapelt man die Kalkstücke auf und schlägt sie mit geeigeneten Hölzern so dicht als möglich zusammen. Man bedeckt dann den oben mit geringer Neigung sich abbachenden Hausen mit einer Decke von Kalk, den man eben angeseuchtet hat. Indem letzterer zu Pulver zerfällt, das sich in die Zwischenzäume der gebrannten Kalksteine legt und letztere umhüllt, wird der nicht besseuchtete Kalk vor dem Zutritt der Luft und Feuchtigkeit geschützt. Bei einem mit 60 cdm Kalk angestellten Versuche hat sich dieses Versahren als gut erwiesen, da nach sünf Monaten eines beständig nassen Winters Kalk, aus dem Hausen gezogen, sich unter Erhitung gut löschte.

8. Anwendung des gebrannten Kalkes.

Die wichtigste und allgemeinste Verwendung findet der gebrannte Kalk zur Herstellung des Luft- und Wassermörtels. Ferner ist seine Anwendung noch eine sehr mannigfaltige, und in allen Fällen gründet sich dieselbe darauf, daß der Kalk eine starke Base ist, welche überall leicht und billig zu beschaffen ist und durch einfaches Begießen mit Wasser sehr fein zertheilt wird, welche Form für seine Anwendung namentlich günstig ist.

Zu vielen Anwendungen eignet sich der Kalk auch deswegen, weil er mit Kohlensäure und Schwefelsäure unlösliche oder schwer lösliche Verbindungen einzeht, und deswegen wieder leicht, entweder durch Kohlensäure oder Schwefelsäure entfernt werden kann.

So dient der Kalk in der chemischen Industrie zur Darstellung der Aetsalkalien (Aetskali und Aetsnatron), des Ammoniaks (Salmiakgeist), des Chlorkalks,

bes Kaliumchlorats, der Essigsäure, Dralsäure, Citronensäure, Weinsteinsäure, zur Fabrikation der Soda nach Leblanc, der Soda und des Alauns aus Kryolith, des Stearins 2c. Dann zum Läutern des Rübensastes, zur Glasbereitung, als Zusatz zur Schlackenbildung in den Eisenhohösen und anderen metallurgischen Processen, zum Enthaaren der Häute in der Verberei, in der Bleicherei zum Bäuchen der Baumwollgewebe, in der Färberei zur Bereitung der Indigküpen, sür seuerseste Tiegel, zu Kitten, als Polirmittel (Wiener Kalk ist geglühter Dolosmit) u. s. w.

П.

Mörtel.

Mit Mörtel') oder Speise (Mauerspeise, Mauerzeug) im weiteren Sinne bezeichnet man die aus Kalk, Cement, Syps 2c. mit Sand oder anderen Zuschlägen unter Mithülse von Wasser erzeugten breiartigen Gemenge, welche zur Verbindung von Bausteinen, zum Berputz 2c. verwendet werden. Man spricht daher von Kalks, Cements, Sypss2c. Mörtel. Gewöhnlich aber unterscheidet man, je nach den Bedingungen, unter welchen der Mörtel erhärtet, zwischen Lustmörtel, welcher nur bei solchen Bauten angewendet werden kann, die nur der Einwirkung der Lust ausgesetzt sind, und Wasserwärtel oder hydraulischem Mörtel, welcher auch der Einwirkung des Wassers zu widersstehen vermag.

1. Luftmörtel.

Der Luft mörtel (gemeiner Mörtel, gewöhnlicher Kalkmörtel) ist ein Semenge von Kalkbrei und Sand, welcher an der Luft durch allmälige Umwandlung des Kalkhydrats in Calciumcarbonat steinartig erhärtet. Bei Bauten unter Wasser kann derselbe deswegen keine Anwendung sinden, weil der Kalk vom Wasser gelöst und dadurch der Sand bloß gelegt wird.

Die gute Beschaffenheit des Luftmörtels hängt ab von der Beschaffenheit der dazu verwendeten Materialien, des Kalkes, Sandes und des Wassers, sowie von

¹⁾ Das Wort Mörtel, zuerst im 11. bis 12. Jahrhundert auftauchend, leitet sich vom lateinischen "mortarium" der Mörser, die Mörtelpfanne, dem Gefäße, worin die Mischung und Bearbeitung von Kalkbrei und Sand vorgenommen wurde, her (Michaëlis).

dem Löschen des Kalkes, ferner noch von der Art und Weise der Zubereitung und Anwendung des Mörtels, d. h. von der gleichmäßigen Vertheilung des Kalkshydrats in dünnen Schichten zwischen dem Sande.

Zum Luftmörtel eignet sich am besten der sog. fette Kalk. Das Löschen besselben soll immer so ausgeführt werden, daß ein sehr fetter, speckiger Brei entssteht, daß also die größtmöglichste Vertheilung und Volumvermehrung stattfindet, was bei einem mageren Kalke (magnesias und thonhaltigem) nie in dem Maße erreicht wird, dieser gedeiht nicht so. Das richtige Löschen des Kalkes ist daher eine Hauptsache.

Wie bereits S. 56 angeführt wurde, ist Wolters 1) der Ansicht, daß nur die vereinigte Wirkung von Wasser und Wasserdampf im Stande sei, Kalk in Ralkbrei zu verwandeln; auch besteht allgemein die Annahme, daß durch Uebergießen des Kalkes mit zuviel Wasser auf einmal — was man Ersäufen des Kalkes nennt — die Bilbung eines Breies unmöglich gemacht werde, weil von vornherein eine zu große Abkühlung damit bewirkt und in Folge dessen die Bildung von Wasserdampf unmöglich gemacht wird, Kalkbrei daher nicht entstehen könne. Nach Michaölis?) steht diese Annahme im Widerspruch mit seinen Beobachtungen, nach ihm bildet sich — bei gut löschendem Kalk wenigstens — ein ebenso voll= kommener Ralkbrei, aber derselbe bildet sich nur viel langsamer; mit der Bezeichnung Erfäufen soll nur gemeint sein, daß der sonst schnell verlaufende Proces erheblich verlangsamt wird. Es sei keineswegs die Mitwirkung von Wasserdämpfen zur Kalkbreibildung nothwendig, denn man kann die zehnfache Wasser= menge auf einmal auf den Kalk bringen und man wird ohne nennenswerthe Temperaturerhöhung — förmlich unter Wasser — vollkommenen Kalkbrei bilben, allerdings in viel längerer Zeit als bei erhöhter Temperatur. Wolters hat zur Stütze seiner Ansicht, daß überhaupt nur bei hoher Temperatur in Folge gleichzeitiger Dampfbildung richtiger Kalkbrei entstehen könne, angeführt, daß niemals Kalkmörtel oder dem Aehnliches gebildet werde, wenn man gepulverten Aetfalk und Sand vorher innig in denselben Verhältnissen wie im gewöhnlichen Ralkmörtel mische und bann Wasser hinzufüge. Hierzu bemerkt Michaelis, daß er 10 Gewthle. Kalk mit 90 Gewthln. Sand gemischt und dann 30 bis 40 Gewthle. kalten Wassers hinzugesugt habe und daß hierbei ein ganz vollkommener Mörtel erhalten wurde — bei einer Temperaturerhöhung von circa 20 bis 30°. Soviel steht allerdings fest, daß man am sichersten und besten guten Ralkbrei erhält, wenn man das Löschen so bewerkstelligt, daß nach Möglichkeit alle Abkühlung vermieden wird und daß es das Beste ware, gleich von vornherein heißes Wasser zum Löschen des Kalkes zu verwenden, wobei es schon genügte, nur das zuerst aufzugebende Wasser, etwa 1/3 des ganzen Wasserquantums heiß anzuwenden, weil das später zuzusetzende Wasser durch den einmal eingeleiteten Proces schnell erwärmt Alles, was die Temperaturerhöhung bei der Kalkbreibildung vermindert, wird. wirkt verzögernd auf den Proceß ein und insofern ist es auch ganz verwerslich, wenn gleich beim Löschen des Kalkes Sand in die Löschbank mit eingeworfen wird, benn

¹⁾ Dingl. pol. 3. 196, 344.

²⁾ Notizblatt des Ziegler = und Kalkbrenner = Bereins 1882, S. 67.

Beichtinger, Cementfabrifation.

dieser Sandzusatz bewirkt Abkühlung und stört die Energie des Löschprocesses. Micha ölis weist mit Recht darauf hin, wie wichtig es ist, daß das Löschen des Kalkes so vollkommen als möglich ausgeführt werde; für gewöhnlich wird der erzeugte Kalkbrei innerhalb eines Tages schon zu Speise verarbeitet und vermauert; es kommen in der Praxis nicht selten sehr schwer sich löschende Kalke vor, welche auf die gewöhnliche Weise behandelt, nur einen unvollkommenen Kalkbrei mit vielem Kalkgries geben; ein damit erzeugter Mörtel ist aber dann nachträglichen Bolumveränderungen unterworfen, welche unter Umständen eine hohe Gefahr sür das damit ausgeführte Bauwerk, nämlich vollständige Zerstörung, bewirken können.

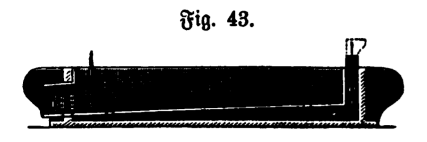
Das Löschen des gebrannten Kalkes geschieht gewöhnlich auf die Weise, daß man ihn in der flachen, aus Bohlen oder Brettern zusammengesügten Lösch bank (Löschkasten) mit der erforderlichen (etwa der dreisachen) Menge Wasser übergießt, so daß der Kalk zum Theil eingetaucht liegt; fängt der Kalk an, unter Ausstoßen von Dampf und Zischen zu zerfallen, so wird der Kalk und das Wasser mittelst der Löschkrücke kräftig durchgerührt, dis das Ganze eine flüssige Masse geworden, worauf die entsprechende Menge Sand zugesetzt wird.

Besser ist das Versahren, namentlich wenn schwer löschender Kalk schnell in guten Kalkbrei verwandelt werden soll, daß man das zum Löschen des Kalkes ers sorderliche Wasser, etwa die dreis die viersache Gewichtsmenge, nicht auf einmal aufgiebt, sondern etwa ½ zunächst, wodurch bezweckt wird, baldmöglichst eine ers höhte Temperatur zu erzielen und mit dieser das übrige noch hinzuzusügende Wasser zu erwärmen, denn sobald erst einmal der Proces der chemischen Wasserverbindung eingeleitet ist, wird eine bedeutende Hitze entwickelt, welche so beträchtlich ist, daß ein großer Antheil des Wassers bei gut löschendem Kalke in Dampssorm entwickelt wird; giebt man demnach die übrigen ½/3 des benöthigten Wassers nach Eintritt dieser heftigen Reaction hinzu, so genügt die entwickelte Wärme, schnell dieses Wasser auf 100° zu erhitzen, der Proces des Löschens vollendet sich stürmisch und es wird, namentlich wenn man durch Bedecken der Löschbank die Wärme gut zusammenhält, in kurzer Zeit ein guter Kalkbrei gebildet.

Bisweilen verfährt man beim Löschen auch so, daß man den in kleine Stücke zerschlagenen Kalk in einem Korbe nur einige Secunden ins Wasser taucht, so daß er nur soviel Wasser bekommt, als er einsaugen kann; dann wird der Korb herausgezogen und sein Inhalt in ein Faß oder in einen Kasten geschüttet, worin der Kalk unter sehr starker Erhitzung zu einem trockenen Pulver zerfällt, welches erst nachträglich durch Zusatz von Wasser in Brei verwandelt wird. Dieses Verschren ist nicht zu empsehlen, weil es das Gedeihen des Kalkes weniger befördert; der durch Eintauchen gelöschte Kalk sühlt sich zum Theil wie Sand an, er ist, wie die Maurer sich ausdrücken, verbrannt.

Das Löschen von magerem Kalke nimmt man, um die Wärme zusammenzuhalten, auch unter einer Sandbecke vor; zu diesem Zwecke bringt man den Kalk in Hausen und überbeckt diese mit Sand, der mit Wasser übergossen wird; man muß dafür sorgen, daß der Kalk an keiner Stelle ohne Sand mit der Luft in Berührung komme. (Trocken gelöschter Kalk).

G. Hilte 1) in Freienwalde a. d. Oder hat sich eine Löschbank patentiren lassen (D. R. - P. Nr. 10181 vom 12. Dec. 1879), welche den Kalk mit heißem Wasser zu löschen bezweckt. Fig. 43 veranschaulicht diese Löschbank. In einem



hölzernen Kasten ist ein auf eisernen Stützen stehender eiserner Trog A von 5 mm Wandstärke derart besfestigt, daß der zwischen beiden frei bleibende Raum oben wasserdicht gesschlossen ist. Das zum Löschen bes

stimmte Wasser wird durch den Canal e unter den eisernen Kasten geleitet, durch die Hitze des sich löschenden Kalkes vorgewärmt, steigt an den Seitenwandungen auf und rieselt durch 2 cm große, 5 cm von der Oberkante des eisernen Kastens angebrachte Löcher in denselben, um den darin befindlichen Kalk gleichmäßig und schnell zu löschen. Der erhaltene Kalkbrei wird dann durch den nit Schieber verssehenen Abzug o abgelassen.

Nach Michaëlis wäre die vollkommenste Methode, Kalkbrei zu erzeugen, diejenige, wo derselbe unter Anwendung von Hochdruck erzeugt wird. Im Allgemeinen kann man annehmen, daß bei richtigem Löschen 1 chm fetter Kalk 2,5 bis 3 chm und 1 chm magerer Kalk 1,5 bis 2 chm steisen Kalkbrei liefert.

Gestatten es der Raum und die Zeit, so ift auch sehr zu empfehlen, den Kaltbrei vor feiner Berwendung zur Mörtelbereitung einzusumpfen, b. h. ihn in einer Grube, deren Sohle durchlässig ift, noch einige Zeit sich selbst zu überlassen. Dieses bietet den Vortheil, daß einzelne trägere Kalktheilchen; die während des Löschens der Hydratisirung entgangen waren, noch nachträglich nachlöschen. gleich versickert in den Boden ein großer Theil der wässerigen im Kalkbrei enthaltenen Lösung von Alkalien und deren Salzen, welche leicht zu Auswitterungen am Mauerwerk Veranlassung geben können. Durch das Einsumpfen wird der Ralkbrei bemnach entschieden verbessert. Ein gesumpfter Ralkbrei erscheint immer speckiger als frisch bereiteter und er ist immer besser, je älter er wird. man den Kalkbrei in der Grube einige Centimeter did mit Sand, so hält sich der Ralk ganz unverändert. Als man in den Ruinen des Schlosses Landsberg im Meiningenschen aufräumte, um den Grund zu einem Neubau zu legen, fand sich unter einem Gewölbe eine noch gefüllte Kalkgrube von beträchtlichem Umfange. Die Oberfläche dieser 300 Jahre eingesumpften Kalkmasse war circa 5 cm tief mit Kohlensäure gesättigt, alles Uebrige dagegen war in dem Zustande des frisch gelöschten Kalkes, nur etwas trockener und ohne Weiteres verwend= bar (3ahn2).

Der reine Kalkbrei, an der Luft sich selbst überlassen, erhärtet ebenfalls unter Abgabe von Wasser und Aufnahme von Kohlensäure, aber derselbe schwindet sehr stark, bekommt viele Risse und zerklüftet sich sehr. Da die Bausteine aber auch auf ihrer Oberfläche oft sehr große Unebenheiten haben, welche mit

¹⁾ Dingl. pol. J. 238, 145.

²⁾ Anapp, Lehrbuch der chem. Technologie, 3. Auflage, 1, 755.

Mörtel ausgefüllt werden müssen, wozu dicke Lagen von Kalkbrei nöthig sind, welche beim Austrocknen schwinden und Klüfte verursachen, so wird, um diesem vorzubeugen und um ferner den Berbrauch und die Kosten an Kalk zu verringern, der Kalkbrei immer mit Sand versett. Als Sand verwendet man Duarz =, Ralt =, Dolomit = 2c. Sand, auch wohl Steinkohlenasche, gepochte Gisen= hohofenschlacken. Der Sand soll möglichst frei sein von erdigen Beimengungen (Lehm, Thon, Erde 2c.) und organischen humusartigen Stoffen, indem dieselben die Berührung des Sandes durch den Kalkbrei hindern und dadurch die Adhäsion beeinträchtigen; erdiger Sand sollte immer vor dem Gebrauche durch Waschen von diesen Beimengungen gereinigt werden. Dem runden Sande zieht man oft den eckigen und kantigen Sand vor, wohl ohne Grund; daß der Kalkbrei an Sandkörnern mit rauhen Flächen besser abhärirt als an solchen mit glatten, ist begreiflich, daß aber die Kanten und Eden die Adhäsion zu vermehren im Stande sein sollen, ist nicht wahrscheinlich. Auch ist nicht richtig, daß Quarzsand einen besseren Mörtel giebt als Kalksand, wie oft angenommen wird, denn die Erfahrung lehrt, daß auch Ralt- und Dolomitsand einen Mörtel von außerordentlicher Härte giebt.

Von Wichtigkeit bagegen ist die Größe der Sandkörner. Man unterscheidet hinsichtlich der Korngröße seinen, mittelgroben (Kiessand) und ganz groben Sand (Kies, Grand, Schotter, Grus). Ganz grober Sand, wie er zu Bruch = und Feldstein = Mauerwerk angewendet wird, bildet zu große Zwischenräume, in welchen der Kalk zu viel Masse hat und mürbe bleibt; um dieses zu verhüten, sollte man dem groben Sande immer auch etwas seinen Sand zusezen. Der alleinige Zussatz von seinem Sande ist wohl gut bei Mörtel für Mosaiksußböden, wo es sich um enge und gut passende Fugen handelt, derselbe ist aber nicht anwendbar für Mörtel bei gewöhnlichen Bauten, wo er stärkere Lagen und mehr massige Ausssüllungen bildet; für letztere sollte man grobkörnigen und seinkörnigen Sand zusgleich anwenden.

Von Einfluß auf die Qualität und den Grad des Erhärtens des Luftmörtels ist auch das Verhältniß des Sandes zum Kalk; dasselbe richtet sich hauptsächlich nach dem Grade der Fettigkeit des Kalkes, welcher als naffer Brei die Zwischenräume zwischen ben Sandkörnern anfüllt. Je fetter ber Ralt ift, besto mehr Sand verträgt er. Es gilt als Regel, bei Luftmörtel so viel Kalkbrei ans zuwenden, daß die Zwischenräume zwischen den Sandkörnern gerade vollständig damit ausgefüllt werden, oder mit anderen Worten, daß dem Sande so viel Ralfbrei beigemengt werden foll, daß das Volumen des fertigen Mörtels nicht größer sei, als das des verwendeten Sandes. Werden die Zwischenräume des Sandes mit zu viel Kalkbrei angefüllt, so schwindet oder reißt die Mörtelmasse im Ganzen; nimmt man weniger Ralt, als zur vollständigen Ausfüllung der Zwischenräume nöthig ist, so findet keine vollständige Zusammenkittung der Sandkörner statt, der Mörtel erhält dann eine geringere Festigkeit. Die Größe der Zwischenräume kann man leicht dadurch kennen lernen, daß man ein tarirtes Gefäß mit dem angefeuchteten Sande gestrichen anfüllt, bann allmälig so viel genau gemessenes Wasser zugießt, bis es dem Rande des Gefäßes gleich steht. Der Rauminhalt bes zugegoffenen Wassers ift gleich ben Zwischenräumen bes Sanbes.

In der Praxis rechnet man auf 1 cbm steisen Kaltbrei (aus settem Kalt) 3 bis 4 cbm Sand (etwa 6 Thle. dem Gewichte nach), bei magerem nimmt man auf 1 cbm $1^{1}/_{2}$ bis 2 cbm Sand, weil der magere Kalt fremde Gemengtheile enthält, die im Mörtel die Wirkung von Sand haben.

Nach Dr. Ziurek sollen zur Herstellung eines dauerhaften und guten Kalkmörtels die Mörtelsubstanzen in solchen Mischungsverhältnissen zusammenzusetzen sein, daß der trockene Mörtel 13 bis 15 Proc. Kalkhydrat enthält.

In Betreff des Wassers ist zu bemerken, daß es frei von Salzen sein soll, weil es sonst Veranlassung zur Entstehung von Auswitterungen giebt. Enthält z. B. das Wasser Rochsalz, wie das Meerwasser, so wittert auf den Mauern Natriumcarbonat aus und nebenbei entsteht Chlorcalcium, ein sehr zersließliches Salz, welches die Wände und die Mauern seucht hält. Hier und da besteht auch die Ansicht, als sei das gewöhnliche Quellwasser von Nachtheil für die Bereitung des Mörtels, indem durch die in dem Quellwasser enthaltene Kohlensäure Calciumcarbonat gebildet und der Mörtel verdorben würde. Dieses ist jedenfalls unbegründet, indem die Menge der in den gewöhnlichen Wassern enthaltenen Kohlensäure nie sehr bedeutend ist, und eine geringe Menge Calciumcarbonat dem Mörtel keinen Nachtheil bringt.

Gewöhnlich mischt man den Sand erst dem Kalke zu, wenn dieser vollskommen gelöscht ist; manchmal geschieht es aber, daß man den Sand gleich beim Löschen des Kalkes in die Löschbank mit einwirft; dieses ist ganz zu verwersen, weil der Sandzusat Abkühlung bewirkt und die Energie des Löschprocesses stört; wird dann ein so bereiteter Mörtel, der noch nicht vollkommen gelöschte Kalksteilchen enthält, zu schnell vermauert, so entstehen nachträglich noch Volums veränderungen, die von Nachtheil für das Bauwerk sein können.

Selbstverständlich ist die vollkommene innige Durcheinandermengung des Kalkbreies und Sandes ein Haupterforderniß, so daß ein durchaus homogenes Gemisch entsteht; da dieses bei großen Bauten, wo man große Massen von Mörtel nothwendig hat, oft schwierig ist, so bedient man sich bei diesen eigens construirter Mörtelmaschinen.

Die Mörtelmaschinen sind entweder nach Art einer gewöhnlichen Thonmühle construirt oder es sind Söpel mit Wagenrädern oder mit Krazen, die in einem kreisrunden Troge laufen.

Eine bei größeren Bauten benutzte Mörtelmühle ist die von dem französischen Architekten Roger construirte, welche in Fig. 44 (a. f. S.) in einem senkrechten Durchschnitte nach a, b, in Fig. 45 (a. S. 71) und 46 (a. S. 72) in zwei Horizontalschnitten dargestellt ist.).

In einer hölzernen Tonne von $1 \, \mathrm{m}$ Höhe und $0.7 \, \mathrm{m}$ lichter Weite, deren Boden eine gußeiserne Platte B mit 16 schlitzförmigen Deffnungen bildet, steht eine senkrechte Welle C, die durch Pferde= oder Maschinenkräfte von F aus mittelst conischer Räder E gedreht wird. Die an der Welle sitzenden vier oberen Arme aa sind aus $10 \, \mathrm{cm}$ Flacheisen abwechselnd nach unten und nach oben ge= richtet zur vorläusigen Mischung der Materialien, welche man oben eingiebt. Die

¹⁾ Heusinger u. Waldegg, Die Ralt = und Cementfabrikation 1875, S. 104.

eigentliche Mischung geschieht durch drei Sätze sternförmiger und mit rechenartigen Binken besetzer Rühreisen bb, von denen der mittlere Satz nicht auf der Welle, sondern an der Tonnenwand sitzt. Der gemischte Mörtel gelangt nach der unteren sternförmigen Scheibe D, um von derselben gegen die gußeiserne Bodenplatte B gedrildt zu werden, wobei derselbe in seinen nicht vollständig seinen Mengtheilen gerieben wird und dann als zäher, durchaus gleichsörmiger Brei durch die Desse

Fig. 44.

nungen der Bobenplatte in das darunter befindliche Reservoir läuft. — Unmittels bar über der sternförmigen unteren Scheibe ist an der vorderen Seite eine duch einen eisernen Schieber o verschlossene Deffnung angebracht, welche lediglich zum Reinigen des Innern dient, was bei gewöhnlichem Kallmörtel zwar nicht ersorberlich, aber beim Cementmörtel nothwendig ist. Für diese Maschine ist nur ein Arbeiter erforderlich, der die abgemessenen Materialien in bestimmter Reihensfolge eingiebt und den producirten Mörtel unten auf die Mörtelbank zieht.

In neuerer Zeit sind von der bekannten Firma C. Schlidensen in Berlin Mörtelmaschinen nach Art der horizontal liegenden Thonschneider ausgeführt wors den. Gine solche mit Dampsbetrieb (Fig. 47 a. S. 78) zu 5 bis 6 Pferdekräften lie-

Fig. 45.

fert pro Stunde 5 bis 7 obm Mörtel; sie besteht aus einem liegenden
eisernen Chlinder von 300 mm lichter Weite, 1,2 m lang, mit durchgehender Messerwelle mit HartgußWessern und ist am Aussluß mit
burch ihr Gewicht denselben regulirender Klappe versehen; auf
den Einwurf ist ein hoher Trichter
aufgesetzt, in welchem ein horizontaler Bormischer liegt, dessen Arme
zwischen den barunter sich drehenben Hauptmessern durchschlagen,
und da sie sich breimal so schnell

wie diese breben, den aufgeworfenen Sand und Ralt durcheinander schleubern. Die Mefferwelle macht per Minute circa 50 Touren.

Die Maschine wird auf einem 1,8 m hohen Bodium aufgeschraubt; über dieselbe hebt von einer Seite ein Sandelevator, von der anderen eine schräg anssteigende volle Kalkschnede, deren Einwurftrichter unmittelbar auf dem Rande der Kalkschne ruht, die Materialien; diese fallen oben einzeln durch Siedkörde hins durch, welche die verunreinigenden Steine in je einen Kasten sammeln und dann die Materialien auf den Vormischer steinfrei durchlassen. Unter dem Ausstuß ist eine mehrere Meter lange und dreite schräge Rutsche, von wo aus der sertige Mörtel mittelst Kratzen in die davor vordeisahrenden kleinen Waggans mit daraufstehenden Kalksaften hineingezogen wird. Diese Maschinen erzeugen einen Mörtel von vorzüglicher Mischung dei Ersparniß an Arbeitslohn und dieselben gaben auch Beranlassung, daß jest in einigen größeren Stähten, z. B. Berlin, Mörtelssarifen errichtet wurden, welche den sertigen Mörtel nach den Bauten liesern.

Eine Mörtelmühle mit felbstthätigem Entleerungsapparat wurde von John und William Fletcher 1) und ein Mischapparat zur Besteitung von Mörtel von Mittlaff construirt (D. R. - P. Nr. 10589 vom 16. Januar 1880).

Das Erhärten bes Luftmörtels erfolgt in zwei Stadien. Zuerst erstarrt ber Mörtel zu einer festen, aber noch weichen und zerreiblichen Masse, Abbinden ober Anziehen; dann folgt eigentliche steinartige Erhärtung der weichen zerreiblichen Masse.

Das Anziehen ist lediglich eine Folge des Austrocknens des Mörtels; die Consistenz ist nur die Folge von dem Zusammenhang, welchen alle sein zerstheilten breis oder schlammartigen Massen, wie Thon u. s. w. annehmen, wenn sie allmälig ihr Wasser verlieren. Bei dem Mörtel ist es wesentlich der durch das

¹⁾ Polyt. Centralbl. 1871, S. 27.

Löschen überaus fein zertheilte Ralt, die Abhäsion seiner Keinsten Theilchen unter sich, woburch bas Anziehen erfolgt. Diese Abhäsion ist so groß, daß sie auch durch bie Sinmischung des Sandes, und zwar des sechssachen Gewichtes vom Kalke, noch nicht aufgehoben wird. Bringt man den Mörtel auf eine saugende Unterlage, z. B. einen gebrannten Backstein, so erfolgt das Anziehen bei Weitem rascher als an

Fig. 46

ber Luft. Gelöschter Kalt ohne Sand verhält sich genau ebenso wie Mörtel und zieht ebenso an. Durch das Anziehen erstarrt der Mörtel in kurzer Zeit so weit, um einer Mauer Widerstand gegen Druck zu verleihen.

Die eigentliche Erhärtung, die Umwandlung des Mörtels in eine feste, steinharte Masse durch Bilbung von Calciumcarbonat erfordert dagegen eine viel längere Zeit.

Das Berhalten des Mörtels zur Kohlensäure wurde unter F. Anapp's Leitung von Wolters') eingehend studirt; zu seinen Bersuchen verwandte er einen Mörtel, der aus I Raumtheil Kallbrei und 2 Raumtheilen Duarzsand, entsprechend 1 Gewihl. gebranntem Kalt, 3 Gewihln. Wasser und 6 Gewihln.

²⁾ Dingl. pol. 3. 196, 844.

trodenem, mit Waffer und Salzsäure gewaschenem Quarzsand bestand. Hierbei tam er zu folgenden Resultaten.

Frischer Mörtel in einem Glasrohre einem Strome von Kohlensäure ausgesetzt, veränderte sich nach tagelangem Durchleiten nicht, blieb nasser Brei und absorbirte nur Spuren von Kohlensäure. Proben von Mörtel in einer mit seuchter Rohlensäure gefüllten, nicht luftdicht verschlossenen Flasche eingehängt, waren nach acht Tagen noch so weich wie am Anfange und hatten noch nicht ganz 1 Proc. ihres Gewichtes an Kohlensäure absorbirt. Proben desselben Mörtels gleichzeitig an die Luft gelegt, waren hart und hatten viel mehr Kohlensäure ausgenommen unter gleichzeitigem Berlust von Wasser. Wenn man aber auf

Big. 47.

den Boben der Flafche eine Schicht Schwefelfaure gießt, so daß der Mörtel austrodnen kann, so wird die Roblenfäure rafch aufgenommen (14 Proc. in einem Tage); in gleicher Beife finbet eine rafche Aufnahme von Rohlenfäure ftatt, wenn man in bie mit Rohlenfäure gefüllte Flasche Mörtel mit einem geringeren Baffergehalt einträgt.

Bollsommen trodenes Kallhydrat und völlig trodene Kohlensaure reagiren nicht auf einander. Der Zusatz von einer kleinen Menge Wasser bewirkt aber sosvet eine energische Absorption der Kohlensaure durch den Kalk. Bringt man daher scharf getrockneten Mörtel in seuchte atmosphärische Luft oder in ungetrocknete Kohlensaure, so sindet eine sehr rasche Aufnahme von Kohlensaure statt; mit der Aufnahme der Kohlensaure geht in diesem Falle auch gleichzeitig eine Aufnahme von Wasser Hand in Hand.

Frisch angemachter Mörtel nimmt baher mit seinem vollen Wassergehalte nicht über 1/2 Proc. von Kohlensäure auf und ist demnach unsähig zu erhärten. Erst wenn dem Mörtel durch Trocknen Wasser entzogen wird, sindet die Aufnahme von Kohlensäure statt und zwar langsam und allmälig, wenn die Trocknung langsam erfolgt, rasch, wenn sie schwell erfolgt. Die Aufnahme von Kohlensäure nimmt nicht in dem Berhältnis des Berlustes an Feuchtigkeit durch Trocknen, sondern in viel rascherem Berhältnisse zu; bei dem Bersuche mit Kohlensäure bei Trocknung durch Schweselsäure verlor der Mörtel vom ersten auf den zweiten Tag 92 Gewihle. Wasser, vom zweiten auf den dritten Tag nur etwas über 2 Gewihle. Wasser, die Kohlensäureaufnahme der ersten Periode war 17 Sewihle., die der zweiten 29 Gewihle.

Die Aufnahme von Kohlensäure durch den Mörtel ift bemnach ganz wesentslich von seinem Wassergehalte bestimmt; der Reichthum der umgebenden Atmos sphäre an Kohlensäure ist dagegen von ganz untergeordnetem Einflusse. Das Ber-

halten des scharf getrockneten Mörtels führt auf dem umgekehrten Wege zu denselben Schlüssen. Bringt man ihn in feuchte Kohlensäure oder an die Luft, so zieht er bald etwas Wasser an, etwa 3 Proc. in 11 Tagen und die Aufnahme von Kohlensäure tritt energisch ein.

Kalkbrei ohne Sand verhält sich ebenso wie Mörtel; Sand gewährt aber ben Vortheil, daß er den Mörtel durchdringlicher, für die Aufnahme von Kohlenstäure zugänglicher macht.

Warum der frische Mörtel die Kohlensäure nur langsam aufnimmt, dagegen das Kalkwasser die Kohlensäure sehr rasch anzieht, liegt darin, daß das Kalkwasser in dem breitgen Mörtel nicht so beweglich ist; der frische Mörtel überzieht sich in Berührung mit Kohlensäure sofort mit einer Haut von Calciumcarbonat, welche eine dünne, aber dichte und unbewegliche Hülle bildet, durch welche keine weitere Kohlensäure eindringen kann. Auf der Obersläche des Kalkwassers bildet die Kohlensäure einen Niederschlag, welcher fortwährend untersinkt und einer neuen Obersläche Plat macht.

Aus den Versuchen von Wolters geht daher hervor, daß die Intensität der Absorption der Kohlensäure durch den Mörtel abhängig ist von dem Wassergehalte desselben; er fand, daß die Rohlensäure vom Mörtel am schnellsten absorbirt wird, wenn derselbe noch etwa 1 Proc. ungebundenes Wasser enthält; auch nimmt er an, daß das Kalkhydrat keine gasförmige, sondern nur verdichtete (in Wasser gelöste) Rohlenfaure aufnimmt. Hiernach seien baber die Borgange beim Erharten bes der Luft ausgesetzten Mörtels so aufzufassen: Zu Anfang findet nur Trocknung des Mörtels statt, welche alsbald so weit fortschreitet, daß die Ralktheilchen an einander haften, der Mörtel hat angezogen. In diesem Zustande beginnt die Aufnahme von Kohlenfäure, welche bis dahin nur unbedeutend und oberflächlich war, lebhafter und eindringlicher zu werden und in gleichem Schritt mehrt sich die Festigkeit und Härte. Das lette Stadium des Austrocknens ist zugleich dasjenige der eigentlichen Kohlensäuerung und steinigen Härte. Bei dieser steinigen Erhärtung wirkt die Rohlensäure lediglich in der Art, daß sie die noch getrennten, aber an einander adhärirenden und in unmittelbarer Berührung befindlichen Theilchen des Kalkhydrats zu einer einzigen zusammenhängenden Masse von Calcium-Dazu tritt die starke Abhäsion des Calciumcarbonates an carbonat verschmilzt. anderen Gesteinen, also auch an ben Sandtheilen und Mauersteinen als ein weis teres bedingendes Moment hinzu.

Die Aufnahme von Kohlensäure an sich giebt dem Mörtel keinen Zusammenhang, wenn aber der Mörtel vorher einen gewissen Zusammenhang durch Anziehen (Abtrocknen) gewonnen hat, so verbindet sie die Kalktheilchen zu einer einzigen festen harten Masse von Calciumcarbonat, welche, an dem Sande und den Steinen innigst anhaftend, auch diese noch verkittet. Das Anziehen des Mörtels ist eine unerläßliche Vorbedingung der Erhärtung zu Stein; Zusuhr von Kohlensäure vor dem Anziehen (z. B. durch Anmachen des Mörtels mit einer Lösung von Ammoniumcarbonat) ist ein Hinderniß der Erhärtung, der Mörtel bleibt breiartig; es liegen dann bei nicht angezogenem Mörtel die Theilchen des Kalkhydrates zu weit aus einander, um durch den Uebergang in Calciumcarbonat eine zusammenhängende Masse zu geben. Sehr günstig wirkt der oft sehr bedeutende Oruck der aufliegenden Mauerschichten, wodurch die Mörteltheilchen beim Anziehen einander näher zu liegen kommen, welcher Umstand auf die Erhärtung fördernd einwirkt.

Beim Mörtel kommt noch hinzu, daß derselbe Kalkwasser enthält; beim Abstrocknen des Mörtels verdunstet das Wasser und es scheidet sich Kalkhydrat in sehr kleinen Krystallen aus; indem die Krystalle an Theilen des Mauerwerks fest anhaften, können dieselben auch etwas zur Verkittung beitragen.

Das Steinhartwerden des Luftmörtels ist demnach die Folge zunächst eines mechanischen Vorganges (Anziehen), wodurch die Kalktheilchen
an einander, am Sande und an den Steinen hasten; damit aber der Mörtel an
ben Steinen hasten kann, müssen diese zuvor mit Wasser gehörig durchtränkt werben; dann eines chemischen Processes (eigentliche Erhärtung), Umwandlung
bes verdichteten, schon hastenden Kalkhydrates in sestes, steinhartes Calciumcarbonat, wodurch die nahe an einander gerückten Theilchen zu einem Sanzen verkittet
werden; letzterer Process vollzieht sich nur allmälig, bei sehr dicken Mauern vollständig erst im Lause von Jahrhunderten, daher es auch vorkommt, daß der Mörtel im Innern eines alten dicken Mauerwerkes noch Kalkhydrat enthalten kann,
wie dieses aus den Analysen Nr. 1, 2 und 3 umstehender Tabelle hervorgeht,
in welchen die gefundene Wenge Kohlensäure nicht ausreicht zur Sättigung des
Kalkes. Dagegen sindet man, daß bei den Analysen sehr alter Mörtel (Nr. 4
bis 10) der Kalk vollständig in Calciumcarbonat übergeführt war.

Durch die Analysen Nr. 4 bis 10 umstehender Tabelle, sowie auch durch die Untersuchungen von Wolters über das Verhalten des Luftmörtels zur Kohlensfäure ist auch die Ansicht von v. Fuchs widerlegt, nach welcher die Ursache der Erhärtung die Bildung von halbkohlensaurem Kalk sein soll.

Es sei hier auch bemerkt, daß v. Fuchs beobachtet haben wollte, daß der Kalk beim unvollständigen Brennen und der gebrannte Kalk bei der Aufnahme von Kohlenfäure eine basische Berbindung bilden und daß diese unvollkommen gefättigte ober unvollkommen entkohlensäuerte Berbindung sich mit Wasser nicht löscht, sondern mehr oder weniger hydraulische Gigenschaften besitzt. eines basischen Calciumcarbonates, welches die Fähigkeit besitze, unter Aufnahme von Wasser zu erhärten, wurde auch von Minarb 1) angenommen. Auf Grund dieser angeblich existirenden Verbindung und ihrer Hydraulicität wurden von Villeneuve 1850 in Frankreich und von Roché 1851 bei Petersburg Cementfabriken gegrundet, in welchen man hauptsächlich auf die Bildung von basischem Calciumcarbonat durch unvollständiges Brennen der Ralksteine hinarbeitete. Existenz von basischem Carbonat und bessen hydraulische Eigenschaften wurden bestritten von Berthier, Rivot und Chatoney2), Schulatschenko3) u. A. Letterer wies auch nach, daß in den Fabriken von Billeneuve und Roché die verwendeten Kalksteine Thon (7 bis 10, bezw. 10 bis 25 Proc.) enthielten, wodurch die Hydraulicität der gebrannten Steine sich erklärte.

¹⁾ Annal. de Chimie et de Physique 24, 104.

²⁾ Considerations générales sur les matériaux employés dans les constructions à la mer p. 80.

⁸⁾ Dingl. pol. J. 205, 335.

	ф. Lagto¹)	Shrötter	ötter	A. Bauer ²)	uer2)	W. Wa	Wallace 3)	A. B.	A. Bogel4)	Spillerb)
	1.	2.	છ	4.	5.	6.	7.	· 00	9.	10.
Rait	96'9	23,52	17,40	18,26	10,60	26,40	45,70	13,27	22,02	14,42
Magnesia	2,20	8,50	9,92	2,06	4,60	26'0	1,00	98′0	1,33	0,04
Roblenfaure	2,30	16,24	10,30	18,94	14,05	20,23	37,00	11,31	19,59	11,37
Rieselerde, löslich	0,31	10,40	3,98	1,11	1,38	0,52	1	Spur	0,22	0,40
Thonerde	1,51	2,56 1,56	3,42 4,25	1,90	1,20 {	2,16 0,99	2,64 0,92	1,72	1,90	Spur
Waffer	2,23	4,48	5,49	3,31	2,90	0,54	98′0	2,34	3,05	0,92
Sand 2c	85,00	32,50	45,30	51,42	64,20	47,68	12,06	70,50	51,89	72,50
	190021	92'66	100,06	100,00	86'88	100,26	89'66	100,001	100,00	08'66
Rohlensäure auf Kalk und Magnesia berechnet	7,88	27,83	23,68	20,3	13,38	21,80	37,00	11,36	18,74	11,37

1. Vom alten Kärnthnerthore in Wien. 2. und 3. Bastei in Wien, bez. 662 und 303 Jahre alt. 4. Rothenthurmbastei in Wien, 50 Jahre alt. 5. Ruine Weißenstein nächst Preßburg, mehrere Jahrhunderte alt. 6. Kuine eines Tempels bei Larnaca auf Cypern. 7. Vom Pnyg, der Buhne, auf welcher Demosthenes und Perikles viele ihrer Reden gehalten haben. 8. Vom Karlsthor und 9. Vom Universitätsgebäude in München. 10. Altrömischer Mörtel in Burgh bei Yarmouth in England.

2) Dingl. pol. 3. 150, 62 u. 152, 866. 8) Cbend. 177, 372. 4) Ebend. 147, 190. 6) Deutsche 1) Chem. Centralbs. 1859, S. 818. Ind. # 34g. 1868, E. 897.

Die Untersuchungen alter Mörtel von Schrötter (f. Tabelle a. S. 76), haben auch ergeben, daß bei der Erhärtung sich ein Kalksilicat gebildet hatte; auch Petholdt 1) fand in einem Dresbener Mörtel, 100 Jahre alt, 2,1 und in einem anderen, der 300 Jahre alt war, 6,2 Proc. in Säuren lösliche Riefelfäure. Das Vorhandensein von löslicher Rieselsäure in alten Mörteln wird der Einwirkung bes Kalkhydrats auf den Quarzsand zugeschrieben. Wenn auch feststeht, und Petholdt hat dieses durch Versuche festgestellt, daß Kalkhydrat auf Quarzsand unter Mitwirkung von Wasser einwirkt, wobei sich in geringer Menge ein Kalksilicat bilbet, so dürfte boch in den meisten Fällen, wo man aufgeschlossene Rieselfäure in alten Mörteln gefunden hat, diese von einem Thongehalt des zum Mörtel verwendeten gebrannten Raltes herrühren und schon beim Brennen des Raltsteines gebildet worden sein, Winkler 2). Auch ift es möglich, daß an den Berührungsstellen zwischen Mörtel, resp. Kalkhydrat, und Ziegelstein eine chemische Einwirkung (Kalksilicatbildung) stattfindet, denn es ist bekannt, daß jeder Luftmörtel zu einem Wassermörtel umgewandelt werden kann badurch, daß man ihm leicht angreifbare Silicate, Puzzolane, Traß, Ziegelmehl 2c. hinzufügt. dieser angegebene Vorgang auch auf die Erhärtung des Luftmörtels begünstigend einwirkt, geht baraus hervor, daß der Mörtel sich von der Oberfläche der gebrannten Steine bei alten Mauern nur schwierig entfernen läßt. Jedenfalls ist die Kalksilicatbildung bei Anwendung von Quarzsand, wenn sie stattfindet, nur von untergeordnetem Werthe, ba erfahrungsgemäß Kaltsand, anstatt des Quarz= sandes zum Mörtel angewendet, eine ebenso fteinharte Masse bilbet.

In der Praxis wird oft gefordert, daß der Luftmörtel schon in kurzer Zeit eine große Festigkeit und Widerstandsfähigkeit erlangt; dieses wird dadurch erreicht, daß man dem Luftmörtel Cement beimischt. Den Einfluß von einer derartigen Beimischung werden wir bei der Anwendung des Comentes näher besprechen.

Auswitterungen. An der Außenfläche von Bauten, rohen oder verputzten, sieht man häufig Auswitterungen von Salzen in mehr oder minder reichlicher Menge auftreten; sie finden sich namentlich start auf den Mörtelfugen und den diesen Fugen zunächst liegenden Steintheilen, und in der Regel stärker an Cementsugen als an solchen, die mit gewöhnlichem Luftmörtel gemauert sind. Man bezeichnet diese Auswitterungen im gewöhnlichen Leben, da mit deren Entsstehen oft zugleich ein Abblättern der Steinobersläche verbunden ist, mit dem Namen Mauerfraß oder Mauersalpeter, und glaubt, daß dieselben aus Nistraten bestehen.

Es ist nun allerdings möglich, daß unter Umständen, da wo die Bedingunsgen, Gegenwart von organischen stickstoffhaltigen Substanzen (Urin 2c.), Feuchtigsteit u. s. w. vorhanden sind, sich innerhalb des Mauerwerkes Nitrate bilden und auswittern können, aber die in neuester Zeit vorgenommenen Untersuchungen haben ergeben, daß diese Auswitterungen in den meisten Fällen keine Nitrate entshalten, sondern daß sie meistentheils aus Sulfaten, namentlich aus Natriums

¹⁾ J. pr. Chem. 16, 96.

²⁾ Dingl. pol. 3. 154, 58.

sulfat (Glaubersalz) und aus Magnesium= und Calciumsulfat (Bittersalz und Gpps) bestehen.

Es entsteht nun die Frage, wie gelangen diese Salze in das Mauerwerk.

Natriumsulfat sindet sich weder in den Bausteinen noch in dem Kalke; Gyps und Bittersalz sind manchmal Begleiter des Thons, aus dem die Ziegelsteine gesbrannt werden; außerdem können sich diese Salze auch bilden beim Brennen der Steine mit schwefelhaltigen Brennmaterialien oder wenn der verwendete Thon Schwefelkies enthält.

Enthält nun der Kalt, wie dieses bei dem mageren thonhaltigen meistens der Fall ist, kohlensaure Alkalien, so setzen sich diese mit dem Gyps und Bitterssalz unter Mitwirkung von Feuchtigkeit um, wie Feichtinger nachgewiesen hat. Derselbe untersuchte eine an einem Neubau in großer Menge auftretende Auswitterung, aus Natriumsulsat bestehend, sammt den zum Bau verwendeten Baumaterialien; er fand, daß der verwendete magere Kalk ½ Proc. Natriumcarbonat und die Ziegelsteine, mit Braunkohlen gebrannt, beträchtliche Mengen von Gyps und Bittersalz enthielten; zu einem Theile des erwähnten Neubaues wurden auch Ziegelsteine, mit Holzseuer gebrannt, verwendet; diese enthielten keine Spur von Bittersalz und Gyps und es war daher auch hier keine Auswitterung zu besobachten.

Der Gyps oder das Bittersalz können aber auch aus dem Mörtel selbst stammen. Aron 1), welcher mehrere Auswitterungen an Gebäuden untersuchte, welche der Hauptmasse gleichfalls aus Glaubersalz bestanden, fand in einem mit Braunkohle gebrannten Kalke die äußerste Schicht des Kalkes fast völlig in Syps verwandelt, während der Kern sich als frei von Schwefelsäure erwies.

Selbstverständlich können Syps und Bittersalz, wenn sie bei Abwesenheit von Alkalisalzen in größerer Menge in den Baumaterialien vorkommen, auch für sich Auswitterungen veranlassen.

Auswitterungen von Natriumcarbonat können auch entstehen, wenn kochsalzhaltiges Wasser zum Anmachen von Mörtel verwendet würde, wobei neben Natriumcarbonat sich auch zersließliches Chlorcalcium bilden kann, welch letzteres die Wände feucht hält. Vielfach können auch lösliche Salze des Bodens die Ursache von Auswitterungen sein, wenn diese Salze mit der Feuchtigkeit in das Mauerwerk aufsteigend, nachher beim Verdunsten derselben auskrystallisiren.

2. Wassermörtel; hydraulischer oder Cementmörtel.

Unter Cement wurden ursprünglich nur die Substanzen verstanden, welche, dem gewöhnlichen Kalkmörtel zugesetzt, damit einen in Wasser erhärtenden Mörtel geben, wie Puzzolanerde, Traß u. s. w. Später gebrauchte man die Bezeichnung Cement für jeden in Wasser erhärtenden (hydraulischen) Mörtel, welche noch mit besonderen Namen belegt wurden, die aber so verschieden waren,

¹⁾ Notizbl. f. Fabrit. von Ziegeln 2c. 1873, S. 98.

daß oft ein und dasselbe Material verschiedene Namen erhielt, wodurch Berwirrungen entstanden. Um diesem Uebelstande zu begegnen, hat man jetzt fast allgemeip in der Praxis eine Bezeichnung angenommen, wonach sämmtliche hydraulische Mörtel in vier Classen eingetheilt werden und man unterscheidet danach:

- 1. Puzzolanen (hydraulische Zuschläge); diese geben für sich allein keinen Mörtel, liesern dagegen, gemahlen dem Fettkalk zugesetzt, ein hydraulisches Bindemittel, welches zwar langsam erhärtet, aber zuletzt doch sehr fest wird.
- 2. Hydraulische Kalke; sind solche Gesteine, welche nach dem Brennen in festen Stücken sich beim Befeuchten mit Wasser unter starker Wärmeentwicke-lung noch zu pulverförmigen Hydrat oder zu Kalkbrei ablöschen; dieselben werden in Stücken und in Pulverform auf den Markt gebracht und sind magere Kalke, die einige Zeit nach ihrer Verwendung in Wasser erhärten.
- 3. Romancement (Cementkalk, hydraulischer Cement); derselbe zerfällt nach dem Brennen beim Besprengen mit Wasser nicht, muß daher vor seiner Berswendung gemahlen werden, und das aus den gebrannten Steinen durch Mahlen künstlich erzeugte Pulver erhärtet mit Wasser angemengt in ganz kurzer Zeit.
- 4. Portlandcement; natürliche Thonmergel und Gemische von Thon und Kalk, welche so stark gebrannt sind, daß Sinterung eingetreten ist, und welchem ein specifisches Gewicht von über 3,0 zukommt.

a. Puzzolanen (hydraulifche Zuschläge).

Hierunter versteht man die Stoffe, welche dem Kalke die Eigenschaft, im Wasser zu erhärten, verleihen; sie sind theils natürliche, theils künstliche Producte.

Bu den in der Natur vorkommenden Puzzolanen gehören:

Puzzolane, Puzzolanerde (Pulvis puteolus), nach dem Fundorte Puteoli, heutzutage Puzzuoli, nahe dem Besuv; ist ein vulcanisches Tuffgestein von körniger, etwas poröser Structur, von welchem die Römer schon 200 Jahre vor unserer Zeitrechnung zu ihren Wasserbauten Anwendung gemacht haben; diesselbe war lange Zeit das einzige und ist noch jetzt ein sehr gutes Material zur Bereitung von Wassermörtel.

Buzzolanerde wird in der Nähe von Neapel in großer Menge gewonnen, namentlich die Gruben von Bacoli bei Puzzuoli liefern dieselbe in ausgezeichneter Qualität; auch Bassano bei Torre del Greco und Monten nuovo produciren ein sehr gutes Material. In Neapel nennt man die besseren Sorten Pozzolane di suoco zum Unterschiede von der Pozzolane dolci, welche sehr viele fremde erdige Bestandtheile enthalten und die, weil sie in geringer Tiese unter der Obersläche, sogar in der Stadt selbst, gewonnen werden, vielsach zu gewöhnlichen Bauten dienen. Die besseren Sorten besitzen eine dunkelbraune Farbe, minder gut ist die von gelber und von geringster Qualität die gelblichweiße Art. In der Gegend von Neapel werden auch die Lapilli, ebenfalls vulcanischen Ursprungs, zur Herstellung von Mörtel benutt. Dieses Material besteht aus Fragmenten von Bimsstein und dichter vulcanischer Schlacke und giebt durch

Bermischung mit Kalk einen sehr haltbaren Mörtel, der zur Herstellung von Pflaster und zur Bedachung der Häuser dient.

Die Puzzolanerbelager von Bacoli, Montenuovo und vom Besubsind durch die Güte des Materials und die Höhe der Production die bedeutendsten; alle drei sind Tagebauten. In Bacoli werden jährlich ca. 10000 Tonnen gewonnen. Montenuovo bei Bajae producirte im Jahre 1880 3600 Tonnen.

Auch in der Rähe von Rom, im Albanergebirge und in den Bergen von Biterbo wird vielsach Puzzolanerde gewonnen; dieselbe ist meist von röthlich violetter, seltener von schwarzer oder graner Farbe. Man verwendet diese Puzzolanserde an Stelle von Sand zur Herstellung von Mörtel, der nicht dem Wasser außgesetzt ist, da in der Nähe von Rom gnter Sand nicht leicht zu beschaffen ist; die Erde kommt dort abwechselnd mit Tuff in regelmäßigen Schichten bis zu 18 m Nächtigkeit vor; sast alle Gruben, ca. 20, werden unterirdisch betrieben 1).

Der Puzzolanerde ähnliche vulcanische Producte sinden sich auch in Frankereich in der Auvergne (montagne gravenaire) und, wie Vicat nachgewiesen hat, in den Departements de l'Hérault und de l'Ardèche.

Die Puzzolanerde verliert beim Erhitzen Wasser und läßt sich durch starke Salzsäure ziemlich vollständig zersetzen, wie die nachstehenden Analysen zeigen:

			 			
		1.	2.	3.	4.	5.
	Rieselsäure	10,24	10,25	19,5	21,0	28,2
(ið	Thonerde	9,00	2,56	9,7	10,7	2,0
ĭőß	Eisenoryd	4,76	4,56	6,3	6,8	21,8
ire In San Salzstäure löslich	Ralf	1,90	1,58	8,0	1,5	9,0
	Magnefia	—	_	0,9	1,1	_
	R ali	} 1,50 {	1,50 1,47	2,6	3,0	1,2
	Basser	— 48,89	-	10,2	12,1	4,1
	Riefelerde		49,56	32,7	33,5	25,0
	Thonerde	12,27	13,79	8,1	8,2	6,7
ı Salzığu unlösliğ	Eisenoryd	_	_	_		_
2 <u>5</u>	Ralf		_	1,2	1,3	1,3
In Salzjaure unlöslich	Rali	2,87) (<u> </u>		_
<i>,</i> •	Ratron	6,23	12,65		_	_
					1	l

^{1.} Italienische Puzzolane (Elsner=Stengel) auf den wasserfreien 2. (Elsner=Reinhardt) | Zustand berechnet.

^{3. (}Rivot).

^{4.} Puzzolane aus dem Departement de l'Hérault (Rivot).

^{5. ,} der Auvergne (montagne gravenaire) (Rivot).

¹⁾ L. Demarchie u. D. Fodera, Thonind.=3tg. 1883, Rr. 21.

Traß. Die Kömer fanden in Deutschland bei Bonn am Rhein einen der Buzzolane ähnlichen Tuffstein; ob die Kömer denselben zu Wasserbauten statt der Puzzolanerde benutzen, ist nicht bestimmt festgestellt. Als sicher kann angenommen werden, daß am Ende des 17. Jahrhunderts dieses Gestein bereits in größerer Menge zu hydraulischem Mörtel verwendet wurde. Ein Holländer, van Santen, soll im Jahre 1682 die erste Mühle erbaut und diesen Tufssein zu Pulver vermahlen haben und von dieser Zeit datirt auch mit ziemlicher Sicherheit die Berwendung desselben zur Bereitung von Wasserwörtel, zunächst in Holland und von da sich nach Frankreich, England und Deutschland verbreitend. Im ge-mahlenen Zustande führt dieses Tufsgestein den Namen Traß, welches Wort aus dem holländischen Tyraß, Kitt oder Bindemittel bedeutend, entstanden sein soll. Der Tufssein selbst wurde im Mittelalter am Rhein als Baustein sehr allgemein verwendet, wozu er sich wegen seiner Festigkeit, leichten Bearbeitung und Widerstandssähigkeit ganz vorzüglich eignete; jetzt dient er nur noch im ge-mahlenen Zustande zu Wassermörtel.

Die Fundstätten bes an den östlichen Abhängen der Eifel, besonders in der Gegend des Laacher Sees auftretenden Tuffsteins, am Rhein auch Ducksstein genannt, eines Productes von erloschenen Bulcanen und nicht mit den sedimentären Kalkuffen zu verwechseln, sind im Nettes und Brohlthal, zwei linken Seitenthälern des Rheines, bei den Städten Neuwied und Andernach. Der Tuffstein wird hier ausschließlich durch Tagebau gewonnen und zwar in den von Andernach etwa zwei Stunden entfernten Dörfern im Nettethal: Plaidt, Kruft, Kretz, in Brohlthal bei Brohl die nach Tönnisstein; auch bei dem westlich von Brohl gelegenen Dorfe Weibern, sowie bei dem zwei Stunden von Koblenz an der Mosel gelegenen Orte Winningen werden Tuffgesteine gemahlen.

Der Tuffstein besteht aus den staubförmigen Auswurfsmassen früherer Bulcane, welche durch Wasser und Druck in Verbindung mit der Länge der Lagerung in den unteren Schichtent zu festem Gestein geworden sind. In Folge dessen lagert zu unterst der den frühesten Ausbrüchen entstammende feste Stein, darüber ein jüngerer, weniger fester, dann bedeutende Massen vulcanischer Asche, welche oben von Ackererde überdeckt ist. Die Mächtigkeit dieser Schichten schwankt und beträgt im Brohlthale 10 m und mehr.

Der getrocknete echte älteste Tufstein hat etwa die Härte eines gut gebrannten Ziegels, zeigt scharskantigen Bruch, ist porös, von gelblichgrauer, theilweise ins Bläuliche spielender Farbe. Semahlen giebt er ein graues, sich scharf ansühlendes Pulver. Der jüngere, aus der zweiten Eruption stammende Tufsstein wird zu Brohl Knuppen, zu Andernach Tauch genannt, hat ungessähr die Härte der Kreide, bricht rundlich, ist nicht porös und mit Bimsstein und Thonschieser gemengt. Die jüngste oberste Schichte ist vulcanische Asche und heißt wilder Traß. Derselbe ist ein lockeres, weißlichgraues Pulver, das viel geringere hydraulische Eigenschaften zeigt. Im Brohlthale lagern die Tufssteine sast ausschließlich oberhalb des Bachniveaus an den Bergabhängen, während die Lager in südlicher Richtung 6 bis 9 m unter der Obersläche ruhen.

¹⁾ Die hydraulischen Mörtel, insbesondere der Portlandcement 2c. Von Dr. Micaëlis, S. 13.

Beichtinger, Cementfabritation.

Der Tuffstein kommt theils in Stüden, im Gewichte von ca. 10 kg, theils im gemahlenen Zustande als Traß in den Handel. Daß der Traß meistens in Stüden bezogen wird, geschieht hauptsächlich der größeren Sicherheit vor Fälschung wegen. Man unterscheidet im Handel nach der Farbe: gelbe, graue und blaue Tufssteine; der blaue ist der beste.

Nach Michaölis beträgt die gegenwärtige Production im Nettethal ca. 70000 Tonnen, wovon 55000 Tonnen ungemahlen als Tuffstein in den Handel kommen, während die übrigen 15000 Tonnen mit dem gleichen Quantum Tuffsteinsabfall (beim Brechen, sogenannte Schrotteln, Gekröt) zu Traß vermahlen werden, von welchem im Nettethale mithin 30000 Tonnen vermahlen werden 1). Der Traß wird vielsach angewandt am Rhein, in Holland und Belgien namentlich zu Hafen, Schleusenbauten 20.; der Traßmörtel soll vom Seewasser nicht angegriffen werden.

Traß verliert, wie die Puzzolanerde, beim Erhitzen Wasser und ist auch in concentrirter Salzfäure zum größten Theile löslich, wie aus nachstehenden Anaslysen ersichtlich ist.

	•	1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.
	Rieselsäure	11,50	5,15	29,5	31,0	14,5	10,6	8,2
lið	Thonerde	17,70	16,02	5,1	10,5	8,3	6,1	5,2
lösliá	Eisenoryd	11,77	3,33 ²)	3,9	6,1	4,8	3,6	4,3
ure	Ralf	3,15	1,25	6,5	3,0	3,5	3,6	2,2
Salgfäure	Magnefia	2,14	0,81	7,1	0,7	0,9	0,9	0,9
S	Rali	0,29	3,52	1	1001	1,8	1,2	1,3
3n	Natron	2,43	2,17	6,4	10,0 {	0,6	1,5	1,5
	Wasser	7,65	12,65	12,6	7,7	2,8	5,5	6,1
B	Rieselsäure	37,43	47,93	28,0	23,0	42, 3	48,7	44,0
Salzsaure unlöslich	Thonerbe	1,25	2,26	5,0	6,0	8,3	6,1	10,0
nn	Eisenoryd	0,57	0,48	_		4,6	4,9	7,1
ure	Ralf	2,25		1,2	1,0	4,8	2,6	4,5
(3fă	Magnesia	0,27	0,50		_	1,3	1,0	1,6
B	Rali	0,07	0,65			0,3	2,3	2,8
& n	Natron	1,11	1,27			0,5	1,8	1,1
								ĺ

1. Traß, eine geringere gelbgraue Sorte (Elsner) 3).

3. " (aus Holland) } (Rivot).

5. Gelber Tuffstein aus den Herfeldt'schen Gruben
6. Grauer
7. Blauer

^{2. ,} blauer, bester, aus der untersten Lage der Herfeldt'schen Grube im Brohlthale (Bohl) 4).

¹⁾ Löhmann, Der rheinische Traß 2c., Deutsche Bauzeitung 1878, Nr. 54. — 2) Eisenorydul. — 8) Dingl. pol. J. 93, 441. — 4) Dingl. pol. J. 173, 201.

Vohl fand im Traß auch 0,62 Proc. durch Wasser ausziehbare Besstandtheile, bestehend aus den Chloriden des Natriums, Kaliums und Magnesiums.

Im Ries bei Nördlingen in Bayern kommt ebenfalls ein Tuffstein, Traß, vor, der sowohl als Quader zu Bauten, wie auch im gemahlenen Zustande mit Kalkmörtel gemengt zu Wassermörtel verwendet wird. Derselbe ist versichieden von dem rheinischen Traß, der Puzzolanerde und den vulcanischen Tuffen überhaupt. Der Traß vom Ries gelatinirt mit Salzsäure nicht und löst sich in Salzsäure auch nur wenig; derselbe hat in den verschiedenen Lagern eine sehr verschiedene Zusammensetzung, ist ein Gemenge und hat daher, je nachdem der eine oder andere Gemengtheil vorherrscht oder mehr oder weniger verwittert ist, eine verschiedene Farbe, gelblichweiß, graulich, bräunlich u. s. w. und eine sehr verschiedene Zusammensetzung 1).

Feichtinger 2) fand für den Traß vom Ries von zwei Fundorten: 1. von Mauern, 2. von Christgarten folgende Zusammensetzung:

•	1.	2.
selerde in verdünnter Kalilauge löslich	2,18	2,57
Ralferde	2,98	2,16
Bittererde	1,20	1,32
Bittererde	5,95	5,48
Eisenoxyd mit Spur Manganoxyd	4,66	3,55
Riefelerde	0,12 .	0,18
selerde, nach der Zersetzung mit Salzsäure, in ver-		
dünnter Kalilauge löslich	13,22	6,13
Rieselerde	49,54	59,85
Rieselerde	7,4 6	8,45
- 1 - 1	1,10	2,95
Aalf	1,71	1,78
Ralf	0,88	0,95
R ali	2,91	1,82
Hatron	0,35	0,34
Her	5,66	2,59

Santorin, Santorinerde; ist ein von den griechischen Inseln Santorin (auch St. Erini, der Schutzpatronin des Eilandes, der heiligen Irene), Therasia und Aspronist stammendes natürliches Cement, ist ebenfalls ein vulcanisches

¹⁾ Analysen von Traß aus dem Ries von C. Röthe. Jahrb. d. Mineralogie 1863, S. 177.

²⁾ Polyt. Centralbl. 1872, S. 1097.

Tuffgestein und unterscheidet sich von dem Traß am Rhein und der Puzzolanerde äußerlich fast gar nicht, nur daß sie im Allgemeinen zerreiblicher und minder dicht und fest ist; dagegen unterscheidet sie sich vom Traß und der Puzzolane durch ihren bedeutenden Gehalt an freier amorpher Rieselerde; die Santorinerde gelatinirt nicht mit Säuren und wird von Säuren auch weniger leicht zersetzt.

Feichtinger 1) fand für die Santorinerde folgende Zusammensetzung:

In Waffer	(Gyps .	•	•	•	•	•	•	•	•	0,05
löslið	Chlornatrium	l	•		•	•	•	•	•	Spur
	Thonerde .	•	•	•	•	•	•	•	•	1,36
O	Eisenoryd.	•	•	•	•	•	•	•	•	1,41
In Salzsäure löslich	Ralt	•		•	•		•	•	•	0,40
toatta	Magnesia .	•	•	•	•		•	•	•	0,23
	Rieselsäure	•	•	•		•	•	•	•	Spur
	Rieselsäure	•		•	•	•	•	•	•	66,37
	Thonerde .	•	•	•	•	•	•		•	12,36
0	Eisenoryd .	•	•	•	•	•	•	•	•	2,90
In Salzsäure unlöslich	Ralk	•	•	•	•	•	•	•	•	2,58
uniosing	Magnesia .	•	•	•	•	•	•	•	•	1,06
	Rali	•	•	•	•	•	•		•	2,83
	Natron .		•	•	•	•	•	•	•	4,22
	Wasser .	•	•	•	•	•	•	•	•	4,06

Das Ansehen der Santorinerde zeigt deutlich, daß dieselbe ein Gemenge vor verschiedenen zersetzen Kieselsossilien ist. E. J. Heider 2) und G. Feichtinger fanden, daß man die Santorinerde durch Schlämmen in drei verschiedene Masser trennen kann: 1. ½ der Santorinerde ist Bimsstein, der leichter als Wasser in und auf der Obersläche schwimmt; 2. ¾, d. i. der größere Theil, ist ein seines lichtgraues Pulver, welches sich durch Schlämmen abscheiden läßt von 3. ½ einen scharftantigen, größtentheils schwarzen, mitunter auch roth, gelb und anders ge färbten Sand, der Hauptsache nach aus Obsidian in seinen verschiedenen Former bestehend.

Diese drei durch Schlämmen aus der Santorinerde abscheidbaren Masser sind nicht bloß nach ihrem Ansehen und Verhalten zu Kalkmörtel verschieden sondern sie sind auch von verschiedener Zusammensetzung und enthalten auch verschiedene Mengen von amorpher in Kalisauge lössicher Kieselerde.

Feichtinger fand für diese drei Massen (gepulvert und bei 100° getrocknet) nachstehende Zusammensetzung:

¹⁾ Dingl. pol. 3. 197, 146.

²⁾ Heyder, Der Bau des vereinigten Slip= und Trockendocks im neuen Arsenale des österr. Lloyd in Triest.

	I.	II.	III.
	Bimsstein	Feinere Theile	Gröbere Stücke
Ralferde Magnesia Eisenoryd Thonerde Rieselerde Ralferde Ra	0,40 0,25 0,28 0,75 Spur = 1,68 72,84 2,15 1,33 11,51 4,07 1,28 2,65 = 95,83 2,25 = 2,25 99,76 5,2	0,84 0,48 0,54 1,31 Spur = 3,17 71,44 1,80 1,36 8,56 3,30 1,86 3,74 = 92,06 4,61 = 4,61 99,84	0,68 0,35 1,86 1,64 Spur = 4,53 63,07 3,15 1,58 14,03 6,87 1,87 3,86 = 94,43 1,14 = 1,14 100,10

Die Santorinerde ist bemnach ein Gemenge von Cement und Sand; der Cement ist der abschlämmbare feine Theil und der Sand sind die auf dem Wasser schwimmenden Bimssteinstücke und die gröberen schwereren Obsidianstücke. dem feinen Pulver, d. h. der darin in großer Menge vorkommenden amorphen wasserhaltigen Kieselerde verdankt die Santorinerde ihre Wirkung als Cement. Zum Beweise, daß die amorphe Kieselfäure die Hydraulicität der Santorinerde herbeiführt, wurde mit Kalilauge ausgezogenes Material mit Kalkhydrat angerlihrt, welches Gemisch nach Jahren keine Festigkeit gewann, während Santorinerde mit Kalkhydrat gemischt schon nach einigen Tagen, unter Wasser gesetzt, nicht zerfiel und nach einigen Monaten die Härte von Portlandcement gewann. Die Santorin= erde giebt mit Kalkmörtel einen vorzüglichen hydraulischen Mörtel, wird hierzu schon seit langer Zeit in den am Mittelländischen Meere gelegenen Ländern zu Wasserbauten benutzt und fand noch in der neuesten Zeit in beträchtlicher Menge mit dem besten Erfolge Anwendung bei den großen Hafenbauten in Triest, Benedig Der Santorinmörtel behält seine Barte nur, wenn er beständig und Fiume. unter Wasser bleibt.

Diese drei vulcanischen Tuffgesteine, Puzzolanerde, Traß und Santorinerde, sind, wenn auch als Conglomeratbildungen von sehr wechselnder Zusammensetzung, ihrer Entstehung als auch ihrer Natur nach höchst ähnliche Gebilde, sie gehören offenbar der Trachytformation an. Wie oben angegeben, sind Puzzolanerde und Traß zum größten Theile durch Säuren zersetzbar, die Santorinerde enthält eine bedeutende Menge freier amorpher Kieselerde und alle drei enthalten chemisch

gebundenes Wasser; hieraus geht hervor, daß dieselben schon einen Zersetzungsproceß durch Einwirkung hoher Temperatur unter gleichzeitiger Mitwirkung von Wasserdampf (nach v. Pettenkofer auch durch Einwirkung von salzsauren Dämpsen) durchgemacht haben. Auf dieser leichten Zersetzbarkeit durch Säuren, resp. dem Gehalte an aufgeschlossener Kieselsäure beruht, wie wir später sehen werden, im Wesentlichen das Erhärten des mit diesen Zuschlägen angerührten Kalkmörtels, indem sich hierbei auf nassem Wege, also auch unter Wasser, eine Verbindung von Kalk und Kieselsäure vollzieht.

Bemerkenswerth ist, daß diese drei natürlichen Cemente, wenn man sie vorher erhitzt zur Austreibung des Wassers, nachher mit Kalkhydrat gemengt

unter Wasser nicht mehr ober nur wenig erhärten.

Eine so große Anwendung diese natürlichen Cemente früher im Wasserbau hatten, so ist dieselbe jetzt durch die zunehmende Ausbeutung natürlicher Gesteine zu hydraulischen Kalken einigermaßen zurückgedrängt; doch sind sie immerhin noch für günstig gelegene Oertlichkeiten (Fundorte und deren Umgebung) von Bedeutung geblieben.

Außer Puzzolanerde, Traß und Santorinerde können noch als Puzzolanen (Zuschläge zu gewöhnlichem Kalkmörtel) wegen ihres Gehaltes an löslicher Kieselserde fast alle vulcanischen Gesteine (Lava, Basalttuff 20.) oder andere nicht vulcanische natürliche Producte, wie Opal, Chalcedon, Feuerstein u. s. w. angewendet werden.

Einen hydraulischen Mörtel, sogenannten Neutraß, stellt C. Beintel in Lüneburg aus Infusorienerde und gebranntem Kalt her (D. R.-P. Nr. 4416 vom 30. Juli 1878 1). Das Berfahren zur Herstellung dieses Mörtels ift: Gebrannter Kalt wird durch Eintauchen in Wasser und Zerfallenlassen in staubfreies trockenes Kalkhydrat verwandelt und dann mit Infusorienerde gemischt, die durch Schlämmen, Trodnen, schwaches Glühen und Zerreiben der etwa sich bilbenden größeren Broden ebenfalls in staubfreies Pulver umgewandelt wird. Die Mischung der beiden Pulver geschieht im Berhältniß von gleichen Gewichtstheilen für Mörtelarbeiten, welche im Wasser liegen sollen, mahrend für solche Arbeiten, welche dem Wasser weniger Widerstand zu leisten haben, die Mischung von einem Gewichtstheil Infusorienerde und zwei Gewichtstheilen Kalkhydratpulver genügt. gleichende Bersuche über die Widerstandsfähigkeit des Neutrasses dem ge≈ wöhnlichen Traß = Kalkmörtel gegenüber ergaben folgende Resultate: Ein Gewichtstheil Infusorienerde, ein Gewichtstheil Kalkhydrat und sechs Gewichtstheile Sand mit Wasser zu Mörtel angerührt, zeigten nach siebentägiger Erhärtung an der Luft und 21 Tage im Waffer eine absolute Festigkeit von 2,7 kg pro Quadratcentimeter, während ein Gewichtstheil Traß, ein Gewichtstheil Kalkhydrat und sechs Gewichtstheile Sand unter denselben Berhältnissen eine Festigkeit von 1,3 kg pro Quadratcentimeter zeigten.

Zu den künstlichen Puzzolanen gehören: Wasserglas, Hohofen= und Rohkupferschlacken, gebrannter Thon, Ziegelmehl, gebrannter Alaunschiefer, Asche von Braun= und Steinkohlen u. s. w. Alle

¹⁾ Dingl. pol. J. 233, 262.

diese Materialien, welche die Kieselsäure in löslicher verbindungsfähiger Form ober mit wenig Basen zu sauren Silicaten verbunden enthalten, erhärten, mit Kalk vermischt, mehr ober weniger gut unter Wasser und bilden damit Wassers mörtel; dieselben sind aber von sehr wechselnder Zusammensetzung und daher ist der Erfolg oft ein sehr schlechter, weßwegen ihre Verwendung in der Praxis von keiner großen Bedeutung ist.

Die Hohosenschladen sind in neuester Zeit wiederholt zur Darstellung eines Wassermörtels!) und, wie wir später sehen werden, auch als Beimischung zum Portlandcement empsohlen und angewendet worden. Es eignen sich aber nicht alle Hohosenschladen für Wassermörtel, sondern nur solche, welche ihrer Zussammensetzung nach den natürlichen Puzzolanen nahe stehen. Die Erfahrungen, die man disher gemacht hat, haben ergeben, daß Hohosenschladen bei etwa 50 dis 60 Proc. Kieselerde und 15 dis 20 Proc. Thonerde den besten natürlichen Puzzolanen nicht nachstehen, obwohl auch Schladen mit 40 Proc. Rieselerde und 15 Proc. Thonerde noch als Zuschläge zu Kaltmörtel in Anwendung kommen können. Wir geben im Nachstehenden die Analysen von Hohosenschladen, die als geeignet zu Wassermörtel gefunden wurden.

Analytifer	Els	ner	Beri	hier	Bodemann	Drouat
w.iucyc.cc	I.	п.	III.	IV.	٧.	VI.
Rieselsäure	40,12	40,44	50,00	55,20	59,42	49,00
Thonerde	15,37	15,38	18,60	19,20	14,94	21,80
Ralt	36,02	33,10	26,40	19,20	19,79	24,00
Magnefia	_	_	2,00	1,40	0,11	Spuren
Manganorybul	5,80	4,40		1,40	Spuren	0,60
Eisenorydul	1,25	1,63	2,40	3,40	6,03	2,10
Rali	2,25	2,07	_	_	_	_
Schwefel	0,70	0,76		_		_
	101,51	97,78	99,40	99,80	100,29	97,50

I. und II. stammte von der Gleiwiger Hütte in Oberschlesien; III. aus dem französischen Dordogne = Departement; IV. von dem Hüttenwerke la Charbonnière bei Nevers in Frankreich; V. von der Steinrenner Hütte am Oberharz und VI. von Bley im oberen Saône-Departement.

Sämmtliche Schlacken gelatinirten mit Salzsäure.

Der mit Schlacken und Kalk erzeugte Wassermörtel bindet langsam ab, erhärtet aber unter Wasser sehr stark. 3. Huck?) hat neuerdings darauf hingewiesen, daß die hydraulische Wirkung der Schlacken sich bedeutend erhöhen lasse,

¹⁾ Ott, Dingl. pol. 3. 208, 57.

²⁾ Polyt. Centralbl. 1870, S. 778.

wenn man die Schlacke zuvor mit zwei Theilen (mit der Hälfte Wasser) verdünnter Salzsäure aufschließt, die Gallerte auswäscht bis zur Entsernung der Chlormetalle, trocknet und pulvert; man verwandelt also dadurch einen Theil der Schlacke in lösliche Kieselsäure, welcher Weg weder bequem noch billig ist, und außerdem erlangt der damit erzeugte Nörtel wegen der lockeren Beschaffenheit der durch Salzsäure abgeschiedenen Kieselsäure keine große Festigkeit.

Beim gewöhnlichen Kalke ist bereits darauf hingewiesen worden, daß ein Kalkstein bei einem gewissen Gehalt an Thon und Rieselerde sich mager verhalte, b. h. sich langsam und mit geringer Wärmeentwickelung zu einem körnigen Pulver lösche und daß, wenn die Menge dieser Bestandtheile noch höher steigt, der daraus gebrannte Kalk sich mit Wasser gar nicht mehr löschen läßt; man bezeichnet ihn dann als todtgebrannt. Dieser Thon- und Rieselerbegehalt ist es, welcher das abweichende Verhalten bedingt. Werben folche Kalksteine nach dem Brennen aber vorher in ein feines Pulver verwandelt und dieses mit einer solchen Menge Waffer angerührt, daß ein dider Brei gebildet wird, so erhärten sie mehr oder minder rasch und erlangen in fürzerer ober längerer Zeit eine größere ober geringere Festigkeit und Widerstandsfähigkeit gegen Wasser; solche Kalksteine nennt man im gebrannten und gepulverten Zustande im Allgemeinen hydraulische Ralke. den in der Natur vorkommenden hydraulischen Kalksteinen wird auch durch Brennen von Gemischen aus Thon und Kalk hydraulischer Kalk künstlich bereitet. unterscheibet baher zwischen natürlichen und fünstlichen hybraulischen Ralken.

b. Natürliche hydraulische Ralte.

(Sydraulischer Ralf im engeren Sinne und Romancement.)

Bis zu Ende des vorigen Jahrhunderts bediente man sich auch in England nur des Trasses und der Puzzolanerde; ihr seltenes Vorkommen und die Kostssieligkeit des Transportes gab Veranlassung, daß man ihre Stelle durch ein wohlfeileres in der Nähe befindliches Material zu ersetzen suchte. Es wurden vielfach Versuche in dieser Richtung angestellt, die lange ohne Resultate blieben.

Die ersten praktischen und wissenschaftlichen Untersuchungen verdanken wir dem englischen Ingenieur John Smeaton, veranlaßt durch den projectirten Bau des berühmten Edystone-Leuchtthurmes auf einem Felsen am Eingange in die Bucht von Plymouth 1). Es waren bereits zwei Leuchtthürme, einmal von der stürmenden See und das zweite Mal durch eine Feuersbrunst zerstört worden. Smeaton, dem die Aufgabe zusiel, denselben aufs Neue aufzubauen, mußte das her, um seinem Bauwerke eine solche Festigkeit und Widerstandssähigkeit zu geben, daß die Gewalt der Wogen demselben nichts anhaben konnten, sein Augenmerk vor Allem auf die Natur und Beschaffenheit des zum Bau zu verwendenden Mörstels richten.

¹⁾ Shafhäutl, Dingl. pol. J. 122, 186.

Von einer Theorie des hydraulischen Mörtels war zu Smeaton's Zeiten nichts Brauchbares bekannt, und auch die Praxis hatte so schwankende und sich zum Theil widersprechende Ueberlieferungen, daß Smeaton genöthigt war, bei seinen Untersuchungen von vornherein zu beginnen. Er fand, daß ber reinste Kalk unter Wasser nicht erhärte, sondern zerfalle, und also für Wasserbauten nicht zu brauchen war. Er hörte nun von Maurern, daß in der Gegend von Aberthaw (South Wales) ein bläulichgrauer Kalkstein gebrochen werde, der gebrannt stärker erhärte als gewöhnlicher Ralt und ben Ginwirkungen bes Wassers besser widerstände als jeder andere. Smeaton fand die Aussage bestätigt. Die Untersuchung des Steines zeigte ihm, daß beim Auflösen in Säuren eine ziemliche Quantität einer unlöslichen Masse zuruckblieb, die er ihrem Berhalten nach für Thon und Sand erklärte. Bei weiteren Untersuchungen fand Smeaton hierauf, daß alle Kalke, welche thonigen Rückstand nach ber Behandlung mit Säuren hinterlassen, gebrannt unter Wasser erhärten, während alle Kalksteine, welche nach ber Auflösung in Säuren keinen Rückstand ergeben, zum Wassermörtel untauglich feien.

Dieses war die erste wissenschaftlich errungene Thatsache und sie war den Irrthümern von 2000 Jahren gegenüber von unendlichem Werth.

Gestützt auf die Untersuchungen von Smeaton fand man auch Ende des 18. Jahrhunderts in England und Frankreich Kalksteine, welche an und für sich nach dem Brennen einen ganz vortrefflichen Wassermörtel lieferten. In England wurde bem James Parker am 28. Juni 1796 ein Patent auf einen neuen Wassermörtel ersheilt; er stellte benselben dar durch Brennen der Kalknieren, die sich in der über der Kreide liegenden Thonschicht, London clay (weil London darauf steht), an den Ufern der Themse finden. Dieser hydraulische Kalk, von Farbe hellbraun, etwas ins Gelbliche sich ziehend, verdrängte auch in England bald die Puzzolane und den Traß beinahe vollständig; er erhielt die Namen Romancement, englischer ober römischer Cement, roman coment, ciment romain, um damit anzudeuten, daß derselbe ebenso vortrefflich als Wassermörtel sei, wie der Puzzolanmörtel der alten Römer. Der Romancement ist der älteste natürliche hydraulische Kalk, der im Großen verwendet wurde und der in England bis zur Stunde noch bereitet wird; er zeichnet sich burch rasches Er= härten und nach dem Erhärten durch große Festigkeit sowie Beständigkeit gegen das Wasser aus.

Die Kalknieren, die zur Bereitung des Romancementes dienen, sind Concretionen, die neben Calciumcarbonat 23 bis 26 Proc. Thon enthalten und welche die Mineralogen ehemals Septarien oder Ludus Helmonti genannt haben; sie sind fest, hart, seinkörnig, graubraun von Farbe und nicht immer von gleicher Beschaffenheit; dieselben sinden sich in England auch am Canal, namentlich an der südwestlichen Ede von England, auf der Insel Sheppen in Gestalt von loszgespülten Rollstücken (Sheppey pebbles), zu Whithy in Porkshire. Die Septarien von Whithy liesern den Atkinson's Cement, so genannt, weil dieser Ingenieur denselben zuerst in London eingesührt hat, welcher Cement auch den Namen Mulgrave, sührt.

Septarien sinden sich auch England gegenüber an der französischen Küste bei Boulogne sur mer (galets bezeichnet) worauf Lesage zuerst aufmerksam machte und sie werden dort seit 1802 ebenfalls zur Bereitung von hydraulischem Kalt verwendet.

Aehnliche Kalksteinnieren finden sich auch in Deutschland, so z. B. bei Alts dorf bei Nürnberg, bei Culmbach in Oberfranken, im Thone bei Arkona auf Rügen. Diese Kalksteinnieren bestehen nach Analysen von

I.	Sha	fhäutl,	II. H.	Mayer,	aus:
----	-----	---------	--------	--------	------

		I.	II.
بو	Rohlensaurer Kalk	67,12	66,99
ğur 6	Rohlenfaure Magnesia	1,33	1,67
In Salzsaure Idslich	Rohlensaures Eisenorydul	5,50	6,95
n G	" Manganorydul	1,55	
क्र	Thonerde	0,41 = 75,91	0.39 = 76.00
1	Rieselsäure	16,51	16,89
re	Thonerde	4,20	4,32
In Salzjäure unlöslich	Eisenoryd	1,03	1,72
200 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15	Manganoryd	0,61	_
in in	Magnefia	0,41	0,37
0.5	Ralf	<u> </u>	Spur
•	Kali mit Spuren von Natron	0.88 = 23.64	-=23,30

Bei der sehr allgemeinen Berbreitung thoniger Kalksteine konnte es nicht ausbleiben, daß, nachdem einmal die Aufmerksamkeit auf dieselbe gelenkt war, allenthalben Material für vortreffliche Wasserwörtel aufgefunden wurde, obwohl es dis zum Jahre 1830 an einer richtigen Einsicht in die wesentlichen Bedingungen zur Erzeugung eines guten hydraulischen Kalkes sehlte; alles Wissen stützt sich nur auf empirische Bersuche. Erst durch die bahnbrechende Arbeit von v. Fuchs 1830 gewann man eine richtige Anschauung über die Materialien, die zur Herstellung von hydraulischen Mörteln verwendet werden können. Von da an datirt auch der große Aufschwung, den die Fabrikation und die Anwendung von hydraulischem Kalk angenommen hat. v. Fuchs 1) hat auch auf die Verwendung von Mergeln (thonhaltigen Kalksteinen), welche sich namentlich in oft unerschöpsslichen Massen im baherischen Hochgebirge, in Tyrol 2c. vorsinden, hingewiesen, welche setzt auch im großen Maßstabe zur Bereitung von hydraulischem Kalk verwendet werden.

Die Mergel sind Gemenge von Calciumcarbonat mit Rieselsäure ober versschiedenen Silicaten, wesentlich Thonerbesilicaten; sie enthalten aber meistens noch

¹⁾ v. Fuchs, Erdmann's Journal für technische u. ökonomische Chemie. 6, 1 bis 26 u. 132 bis 162.

Magnesiumcarbonat, Ferrocarbonat, Eisenoryd, Manganoryd, Glimmerschuppen u. s. w. Die Mergel enthalten daher in Säuren lösliche und darin unlösliche Bestandtheile; den in Salz = oder Salpetersäure unlöslich bleibenden Theil bezeichnet man mit dem Namen Thon, obwohl er sehr häusig vorwaltend nur aus Kieselerde besteht. Die chemische Zusammensetzung der Mergel ist an verschiedenen Oertlichkeiten und noch innerhalb eines und desselben Flötzes sehr abwechselnd; bisweilen schließt er Syps, Quarz, Schweselkies 2c., manchmal auch Bersteinerungen ein.

Ob und in welchem Grade ein Mergel durch Brennen einen hydraulischen Kalk zu geben vermag, hängt zwar von verschiedenen Umständen ab, aber gewisse Mischungsverhältnisse zwischen Calciumcarbonat und sogenanntem Thon sind in allen Fällen maßgebend. Die Erfahrung hat gezeigt, daß diejenigen Mergel, welche zwischen 20 und 25 Proc. Thon enthalten, durchschnittlich die besten hydraulischen Kalke liefern, obwohl auch Mergel mit weniger als 20 Proc. und mehr als 25 Proc. noch sehr gut verwendbar sind.

Außer der Menge des sogenannten Thons ist noch dessen Zusammensetzung und der Grad des Brennens von wesentlichem Einflusse auf die Güte eines hydraulischen Kalkes.

Was den Thon anlangt, so wird, wie schon erwähnt, unter dieser Bezeichnung bei Mergeln nicht eine chemische Verbindung von constanter Zusammenzsetzung verstanden, sondern alles das, was Salzsäure ungelöst zurückläßt. Dieser Rückstand ist manchmal fast nur Kieselsäure, obschon in der Regel thonerdehaltige Silicate den Hauptbestandtheil ausmachen. Die Erfahrung hat gelehrt, daß Mergel mit Thonen, welche vorwaltend freie Kieselsäure enthalten, nur mittelsmäßige hydraulische Producte geben. Die Thone der besten hydraulischen Kalke enthalten hauptsächlich Verbindungen von Kieselerde mit Thonerde, Eisenoxyd, Eisenoxydul, Kali und Natron.

Wenn der Thon vorwiegend aus Kieselsäure besteht, so ist es nicht gleich, ob dieselbe als Staubsand oder als gröberer Sand vorkommt. Tritt die Kieselssäure als grober Sand in größerer Menge auf, so läßt sich der Mergel sehr schwer gleichmäßig brennen. Die Gründe hiersür sind einleuchtend; die Einwirstung des Kalkes beim Brennen auf die seinen Silicattheilchen und die als Streussand vorhandene Kieselerde geht viel leichter vor sich, als auf die groben Duarzskörner und es ist nur möglich, durch sehr lange fortgesetzes Brennen diese Duarzkörner aufzuschließen; wie weit die Aufschließung erfolgt, hängt von der Größe der Duarzkörner und von der Dauer und Intensität des Feuers ab, welche Umstände sich aber nicht genügend beherrschen lassen, um ein gleichsörmiges Product zu erzielen.

Es wird demnach ein Mergel einen um so besseren hydraulischen Kalk geben, je mehr dessen Thon, richtiges Verhältniß vorausgesetzt, aus Silicaten besteht und je weniger grober Sand sich in demselben eingelagert findet.

Von großem Einfluß auf die zu erlangende Härte und Widerstandsfähigkeit des hydraulischen Mörtels ist aber auch die physikalische Beschaffenheit der hydraulischen Kalksteine (Mergel); je dichter und fester das Material von Natur aus ist, besto bichter und fester wird es auch nach bem Brennen und Erhärten im Wasser ausfallen.

Da zur Beurtheilung, ob ein Mergel zu hydraulischem Mörtel tauglich sei, immerhin das sicherste Kennzeichen seine demische Zusammensetzung ift, so geben wir im Nachstehenden an, welcher Gang für die chemische Analyse einzuschlagen ist. 1) Bon bem zu untersuchenden Mergel 2c. wird ein größeres Stuck gepulvert, das Pulver, um eine gute Durchschnittsprobe zu erhalten, gemengt und bei 100° C. getrocknet. Etwa 2 g des Pulvers werden dann mit überschüssiger verbünnter Salzsäure und etwas Salpetersäure im bebeckten Becherglase übergoffen und das Ganze bann in einer Porcellanschale im Wasserbade zur staubigen Trodne abgedampft, schließlich einige Zeit auf 1500 C. erhitt; die trodene Masse wird nach dem Erkalten mit etwas Salzfäure angefeuchtet, mit Wasser erwärmt und ber unlösliche Ruchstand auf einem Filter gesammelt und so lange mit heißem Wasser ausgewaschen, bis im Filtrate mit Silbernitrat keine Reaction mehr hervorgebracht wird. Der Rückstand wird alsbann vom Filter entfernt und mit ätzendem oder mit kohlensaurem Alkali (frei von Rieselsäure) in er= neuten Portionen so lange ausgekocht, bis die abfiltrirte Lösung, mit Chlor= ammonium versetzt und einige Zeit gekocht, keine Trübung mehr von sich ausscheibenber Rieselsäure zeigt.

Der gut mit heißem Wasser auf einem Filter ausgewaschene Rückstand wird dann getrocknet, geglüht und gewogen und für sich dann weiter, wie unten ans gegeben wird, untersucht.

Die alkalische Lösung wird mit Salzsäure sauer gemacht (bei Anwendung von kohlensaurem Alkali muß hierbei das Gefäß mit einer Glasplatte bedeckt werden) und zur Abscheidung der Kieselsäure zur staubigen Trockne, schließlich bei 150° C., abgedampst. Nach dem Beseuchten mit etwas Salzsäure und Wasser wird filtrirt und ausgewaschen; nach dem Trocknen, Glühen und Wägen des auf dem Filter Zurückgebliebenen erhält man die Menge der im Mergel in löslicher Form enthalten gewesenen Kieselsäure.

Die oben erhaltene salzsaure Flüssigkeit, welche alle in Salzsäure lösliche Bestandtheile, Thonerde, Eisenoryd, Manganorydul, Kalk, Magnesia und Alkalien enthält, wird zu einem Liter aufgestüllt und davon ein abgemessener Theil zur Bestimmung von Thonerde, Eisenoryd, Manganorydul, Kalk und Magnesia, der andere Theil zur Bestimmung des Eisenoryds verwendet.

Die für die Bestimmung der Thonerde 2c. abgemessene Flüssigkeit wird mit Natriumcarbonat nahezu neutralisirt (ein entstehender Niederschlag soll beim Umsrühren eben noch wieder verschwinden und eine dunklere Färbung der Flüssigkeit eintreten) und nach Zusat einer Natriumacetatlösung zum Sieden erhitzt; man läßt einige Zeit kochen, absitzen und filtrirt heiß. Eisenoryd und Thonserde werden als basische Acetate nebst Ferriphosphat, wenn Phosphorsäure vorshanden, gefällt, sämmtliches Wangan, sowie Kalk, Wagnesia und Alkalien bleiben in Lösung; man wäscht den Niederschlag auf dem Filter heiß aus, löst ihn in

¹⁾ Der hier beschriebene Sang kann natürlich auch bei der chemischen Analyse anderer ähnlicher Gesteine Anwendung finden.

heißer verdünnter Salzsäure und fällt alsdann mit dem geringst möglichen Ueberschuß von Ammoniak Thonerde und Eisenoryd (Ferriphosphat), läßt absitzen, filtrirt, wäscht mit heißem Wasser aus, trocknet, glüht und wägt den Niederschlag.

Ist kein Mangan oder nur eine Spur davon vorhanden, so kann man aus der ursprünglichen salzsauren Lösung die Thonerde und das Eisenoryd gleich mit Ammoniak heiß fällen, muß aber dann den erhaltenen Niederschlag rasch absfiltriren.

Will man Thonerbe und Eisenoryd getrennt gleich direct bestimmen, so gießt man die durch Salzsäure erhaltene Lösung des essigsauren (der Acetate) oder durch Ammoniak erhaltenen Niederschlages in überschüssige heiße Kalis oder Nastronlauge (thonerdes und kieselsäurefrei), erhält einige Zeit im Sieden und siltrirt die verdünnte Lauge, welche sämmtliche Thonerde gelöst enthält, von dem Sisenoryde ab; dieses löst man nach dem Auswaschen wiederum in Salzsäure und fällt mit Ammoniak; auf diese Weise erhält man das Sisenoryd vollkommen alskalistei. Die alkalische Thonerdelösung wird mit Salzsäure eben sauer gemacht und mit einem geringen Ueberschuß von Ammoniak in der Siedehitze gesällt, abssiltrirt und mit heißem Wasser gut ausgewaschen.

Das Eisenoryd kann man auch durch Titriren eines befonders abgemessenen Antheils der salzsauren Lösung mittelst Zinnchlorür oder Chamäleonlösung bestimmen und die Menge der Thonerde wird dann aus der Differenz gefunden.

Manche natürliche hydraulische Kalke enthalten auch Eisenorydul als Carbonat; will man die Menge desselben bestimmen, so wird eine besonders abgewogene Menge des gepulverten Gesteins in Salzsäure gelöst und in der Lösung das Eisenorydul durch Titriren mit Chamäleonlösung bestimmt; die gefundene Menge muß dann von der Gesammtmenge des oben erhaltenen Eisenorydes abgerechnet werden.

Zur Bestimmung bes Mangans wird das Filtrat vom Natriumacetatniedersschlage mit Broms oder Chlorwasser längere Zeit erwärmt; vorhandenes Mangan scheidet sich als Superoxyd in Flocken ab und ist vollkommen ausgefällt, wenn die Flüssigkeit nach längerem Kochen noch nach Brom oder Chlor riecht oder von etwas Uebermangansäure röthlich gefärbt ist; durch Kochen nach Zusat von etwas Alkohol reducirt man die Uebermangansäure zu Oxyd. Der Niederschlag von Mangansuperoxyd muß sehr gut ausgewaschen werden, weil er hartnäckig Natron zurückhält; er wird unter Lustzutritt geglüht und als Manganoxyduloxyd gewogen (100 Mn₃ O₄ = 93,013 Mn O oder 103,943 Mn₂ O₃). Zu ganz genauen Resulstaten gelangt man nur durch Wiederaussissen des Mangansuperoxydes in Salzssäure, Fällung des Mangans mit Schwefelammonium und Wägen als Schwefelsmangan.

Das Filtrat vom Mangan oder das vom Thonerdes und Eisenniederschlage durch Ammoniak erhaltene, welches noch Kalk und Magnesia enthält, wird ammos niakalisch gemacht und der Kalk in der Wärme mit Ammoniumoxalat ausgefällt und nach vollständigem Absehen absiltrirt, ausgewaschen und als kohlensaurer oder als Aetkalk bestimmt.

In dem Filtrat schlägt man nach Zusatz von etwa 1/3 Volumen Ammoniakslüssigkeit mittelst Natriumphosphats die Magnesia als Magnesium-Ammonium-

phosphat nieder; man filtrirt nach etwa 12 Stunden, wäscht mit einem Gemisch von 2 bis 3 Vol. Wasser, 1 Vol. Ammoniakslüssigkeit und $\frac{1}{8}$ Vol. Alkohol aus, trodnet, glüht und wägt. 100 Magnesiumpyrophosphat entsprechen 36,03 Magnesia.

Bei Aussührung dieser Bestimmung kann sich der Uebelstand einstellen, daß der aus der Natriumacetat enthaltenden Lösung präcipitirte Kalk eine beträchtliche Menge Natron enthält, von welcher er nur sehr schwer durch Auswaschen befreit werden kann. Man thut daher gut, den Niederschlag von Calciumoxalat entweder noch einmal in heißer Salzsäure zu lösen und zum zweiten Male zu fällen, oder man kann auch Eisen, Thonerde und Mangan von vornherein mit Schweselammonium abscheiden, die Schweselmetalle und die Thonerde in Salzsäure lösen und dann erst mittelst Natriumacetat in der oben angegebenen Weise die Trennung von Eisen und Thonerde vom Mangan bewirken. Das Filtrat von den Schweselmetallen wird dann mit Salzsäure angesäuert und gekocht (um den Schweselabzuscheiden), dann absiltrirt und aus dem Filtrate Kalk und Magnesia, wie angegeben, abgeschieden.

Zur Bestimmung der Alkalien nimmt man eine besondere Probe des Mergels 2c., löst dieselbe in Salzsäure, siltrirt vom Ungelösten und fällt aus dem Filtrate Thonerde, Eisenoryd, Manganorydul und Kalk mit Ammoniak und Ammoniumcarbonat; der Niederschlag wird sorgfältig ausgewaschen, das Filtrat zur Trockne eingedampst und zur Berjagung der Ammonsalze über freiem Feuer erhitzt; der Rückstand wird nach dem Erkalten in sehr wenig Wasser ausgenommen und dann mit neutralem Ammoniumcarbonat (Schaffgotsch'sche Mischung) zur Abscheidung der Magnesia versetzt; nach 12 bis 24 Stunden hat sich die Magnesia als Ammonium Magnesiumcarbonat vollkommen abgeschieden, man siltrirt ab, dampst das Filtrat äußerst vorsichtig zur Trockne, verjagt die Ammoniaksalze und bestimmt die Alkalien als Chloride oder Sulfate.

Die Phosphorsäure wird mittelst Molybdänstüssseit durch längere Digestion abgeschieden; der Phosphorsäure Molybdänsäure Niederschlag wird in Ammoniak gelöst, und aus der Lösung nach Zusat von Magnesiasalz und reichlich Ammoniak die Phosphorsäure als Ammonium Magnesiumphosphat abgeschieden; mit diesem Niederschlag wird, wie bei der Magnesiabestimmung angegeben, versahren (100 Magnesiumphrophosphat = 63,97 Phosphorsäure).

Der in Salzsäure unlösliche, mit Alkalisange ausgekochte, getrocknete und gewogene Theil des Mergels 2c. wird zur Ermittelung seiner Zusammensetzung mit dem dreisachen Kalium=Natriumcarbonat aufgeschlossen, die Schmelze in Wasser aufgeweicht, dann mit Salzsäure bis zur stark sauren Reaction versetz und die Bestimmung der Kieselsäure und Basen ganz in der vorher beschriebenen Weise ausgesührt. Will man die Alkalien in diesem Kückstande bestimmen, so zersetzt man einen Theil des Kückstandes mit Flußsäure; nach der Einwirkung der Flußsäure wird vorsichtig abgedampst, der Kückstand mit heißer Salzsäure behandelt und die Alkalien, wie oben angegeben, bestimmt 1).

¹⁾ S. auch Fresenius, Anl. z. quantit. Analyse. Bolley, Handbuch der chem.=techn. Unters. u. Post, Chem.=technische Analyse.

Soll ein Gehalt an Schwefel (Ries) ober Schwefelsäure (Gyps) bestimmt werden, so behandelt man eine besondere abgewogene Menge des Mergels 2c. a. sür die Ermittelung des Gesammtschwefelgehaltes mit rauchender Salpetersäure, oder mit Salzsäure und Kaliumchlorat im Glassolben; d. sür die Ermittelung der Schwefelsäure mit verdünnter Salzsäure in einer Porcellanschale. Lösung a. und d. werden zur Trockne eingedampst, die Kieselsäure wird abgeschieden und alsdann in der siltrirten Lösung die Schweselsäure mit Barhumschlorid gefällt; die Differenz von a. und d. ergiebt den Schweselgehalt.

Fast alle Mergel enthalten auch geringe Mengen Wasser, welches bei 100° noch nicht ausgetrieben wird; will man den Wassergehalt genau bestimmen, so erhitzt man eine gewogene Probe des Mergels in einer Glasröhre, welche in Verbindung steht mit einem Chlorcalciumrohr; nach Beendigung des Versuches ergiebt sich aus der Gewichtszunahme des Chlorcalciums die Menge des im Mergel enthaltenen Wassers. In manchen Mergeln ist auch organische Substanz (Vitumen) vorhanden; erhitzt man ein Stücken desselben in einer Glasröhre, so entwickelt sich ein brenzlich riechender Dampf und dasselbe wird schwarz. Durch Pulvern, Trocknen bei 100° C., Abwägen, startes Erhitzen in offenem Tiegel, sodann Beseuchten mit einer Lösung von Ammoniumcarbonat, Trocknen, gelindes Glühen und Wiederwägen läßt sich die Menge der organischen Substanz hins länglich genau bestimmen.

Will man ben in Salzsäure unlöslichen Theil des Gesteines noch näher auf seine Hauptbestandtheile, namentlich darauf, ob dasselbe Sand in gröberen oder seineren Theilchen enthält, prüsen, so zersetzt man eine größere Menge, etwa 50 g Gestein mit Salzsäure, kocht zuletzt ½ Stunde lang und unterwirst den auszewaschenen Rüchtand einer Schlämmoperation. Oder: man behandelt nach Mich aölis den in Salzsäure ungelöst bleibenden Rest mit ziemlich starker Schweselsäure (zwei Volumen concentrirte Schweselsäure, ein Volumen Wasser) in der Siedehitze; hierbei zeigt sich, ob der thonige Antheil des Rücksandes leicht zersetzbar ist oder nicht. Durch Auskochen des so behandelten und alsdann gut auszewaschenen Rücksandes mit ätzendem oder kohlensaurem Alkali wird die bei der Zersetung mit Schweselssäure abgeschiedene Kieselsäure in Lösung gedracht. Nach eins die zweimaligem Auskochen mit verdünnter Salzsäure bleibt dann nur der unzersetzt gebliedene Thon und die quarzige Kieselsäure als Staubsand oder gröberer Sand zurück. Die Ermittelung des letzteren kann nun durch vorsichtiges Abschlämmen leicht und schweselsührt werden.

Außer dem Mergel liefern noch Material zu hydraulischem Kalk die juscasssischen Kalkbildungen in Württemberg (Ulm), der Lias und Keuper der Borsalpen Württembergs, Frankens, der Muschelkalk (bei Cassel und Meiningen) 2c. Auch aus Wiesenmergeln (Mergelerde) fabricirt man hydraulischen Kalk, indem man dieselben einsumpft, zu Ziegeln formt und brennt.

Frühling 1) machte auch aufmerksam auf die Verwendung der Plattenkalke, d. h. der Schiefer der Jurakalkformation, wie sie sich nördlich von den Vogesen, im Berglande Hessens, in der hannoverschen Ebene, am Fuße des

¹⁾ Notizblatt f. Fabrik. von Ziegeln, Thonwaaren 2c. 1870, S. 107.

Unterharzes, zwischen dem Göttinger Walde und dem Harze und vielen anderen Orten vorsinden. Diese kommen den Kalkmergeln in chemischer Beziehung sehr nahe; hinsichtlich ihrer physikalischen Eigenschaften unterscheiden sie sich davon durch die schiefrige Structur, rauhen und körnigen Bruch und durch meistenst ungleichförmige Mischung.

Die Plattenkalke geben, bei niederer Temperatur gebrannt, ein Product, welches mit Wasser angemacht, rasch abbindet, auch eine ziemliche Härte annimmt, aber nur oberslächlich, während es im Innern sehr lange mürbe bleibt. Werden sie bis zum Sintern gebrannt, so geben sie ein schweres, scharstantiges, schwer pu mahlendes Product; der gepulverte Cement erhärtet anfangs auch ganz gut, beginnt aber nach Verlauf von einigen Monaten zu treiben. Durch Zumischen von Sand läßt sich letzterer Uebelstand heben, doch nur auf Kosten der Festigkeit des Cementes; ein weiterer Uebelstand der Plattenkalke ist das Zerfallen derselben im Ofen.

Diese Uebelstände lassen sich nach Frühling badurch umgehen, daß man die vorher auf eine günstige Zusammensetzung erprobten Schiefer ausgräbt (am besten im Herbste), sortirt und die branchbaren in Hausen aufschichtet und sie während des Winters auswintern läßt. Im Frühjahre läßt man die zerfallenen Schiefer abtrocknen und brennt sie am besten im Ringosen, wobei man daram achten muß, daß die Brennperiode länger andauert, damit eine Wechselwirkung der vorhandenen Stoffe eintreten kann. Sollte der Cement dennoch treiben, so kann man dasselbe durch einige Wochen lange Magazinirung des Cementes wisseiner Verpackung vollends compensiren.

Zum Brennen der hydraulischen Kalke bedient man sich meistent der continuirlichen Schachtöfen, und schichtet die Steine mit Steinkohlen oder Coaks. Durch Vorversuche ist das richtige Verhältniß zwischen Brennmaterial und Steinen festzustellen. Die Steine werden etwa bis zur Faustgröße zerkleinert, weil größere Stücke sich nicht oder nur schwierig durch und durch gar brennen lassen und kleinere den Zug unterbrechen. Defen, bei denen die Feuerung äußerslich angebracht ist, wie die Rübersdorfer Defen, eignen sich nicht, weil in der Nühr der Feuerung die Hige höher ist als in der Mitte.

Nach dem Brennen werden die zu schwach gebrannten und die verglasten Steine ausgelesen.

Um die Bildung der hydraulischen Kalke durch Brennen zu verstehen, ist er nothwendig, die Zusammensetzung der Materialien, welche zu hydraulischem Kalk benutzt werden, im gebrannten und ungebrannten Zustande kennen pu lernen.

In Tabelle I. sind die Analysen der Rohmaterialien, Mergel in Bayern vorkommend, zusammengestellt, aus denen die hydraulischen Kalke gebrannt werden (Feichtinger¹). In Tabelle II. sind die Analysen hydraulischer Kalke, aus den unter I. mit gleicher Bezeichnung aufgestührten Rohmaterialien gebrannt, zusammengestellt.

¹⁾ Wagner's Jahresber. der chem. Technologie 1858, S. 214.

		Tab	elle I.	•		
		I.	II.	III.	IV.	V.
	Rohlensaurer Kalt	55,87	59,33	68,02	61,08	73,11
ſið	Rohlenjaure Magnefia.	0,60·	0,88	1,60	1,08	2,13
ľösľið	Kohlenj. Manganoxydul	Spuren		_	0,40	Spuren
Salgfäure	Eisenoryd	5,03	6,93	2,61	4,95	2,24
13fä	Thonerde	1,16	4,07	5,13	2,83	1,06
Ø g	Phosphoriaure	— .	_	Spuren	Spuren	0,44
In	Schwefelsaurer Ralt .	0,74	1,02	1,08	0,26	0,82
	Wasser	1,04	4,12	6,12	2,2 8	1,06
	Ralt	0,70	_	_	_	0,84
377	Gisenoryd	2,04	1,10	1,30	1,36	2,30
unlöslich	Thonerde	2,60	1,63	1,04	0,80	2,88
	Rieseljäure	29,19	20,14	12,70	24,05	12,10
1 T	Rali	0,35	0,28	0,24	0,35	0,36
1	Natron	0,50	0,46	0,62	0,50	0,53
		99,82	99,96	99,46	99,87 .	99,94
		Tabe	lle II.			•
		I.	и.	III.	IV.	v.
	Ralf	44,96	46,07	52,46	47,53	50,40
	Magnefia	1,52	0,90	0,50	2,04	1,24
ľið	Manganoryd	Spur	_	_	0,56	Spur
löslið	Eisenoryd	5,83	5,00	8,07	7,34	8,64
مه		0.40		- 40		4

		1.	ш.	111.	17.	V .
	Ralt	44,96	46,07	52,46	47,53	50,40
	Magnefia	1,52	0,90	0,50	2,04	1,24
í ið	Manganoxyd	Spur	_	_	0,56	Spur
ľösľiá	Eisenoryd	5,83	5,00	8,07	7,34	8,64
	Thonerde	6,43	7,13	7,43	4,15	4,71
Salzfäure	Rohlenfäure	4,52	1,38	2,25	5,58	4,61
Sa.	Phosphorfäure		Spuren	Spuren	Spuren	0,52
Sn	Schwefelfäure	1,20	1,96	1,30	0,40	1,10
	Rali	0,45	0,25	0,30	0,48	0,50
	Natron	0,64	0,56	0,78	0,60	0,73
n Salzfäure unlöslich	Eisenoryd . ·	0,40	0 ,5 8	0,28	0,80	Spuren
Iafă Blid	Thonerde	0,74	0,36	0,83	0,60	0,70
(San High	Riefelfäure	32,60	34,07	25,21	28,56	25,29
Sn u	Waffer	0,72	1,47	0,68	1,20	1,38
		100,01	99,75	100,09	99,84	99,72

(Zu Tabelle II. sei bemerkt, daß bei sämmtlichen Mergeln der größte Theil der Rieselsäure nach dem Brennen in Salzsäure löslich war; es wurde aber gleich die ganze Menge Rieselsäure auf einmal bestimmt.)

Beidtinger, Cementfabritation.

Nach Carl Knauß 1) hatten englische Kalkementsteine A. B. C. und darank gebrannte Cemente D. E. F. nachstehende Zusammensetzung:

Ungebrannter Kalkstein	A.	В.	С.
Duarz	6,0	12,3	9,2
Rieselerde	10,5	9,0	8,1
Rieselerde	1,2	1,9	2,1
80 = (Thonerde	2,5	2,4	3,8
	20,2	25,6	2 3,2
, Rieselerde	0,7	0,6	0,5
Eisenoryd Manganoryd Thonerde Rohlensaurer Kalk Rohlensaure Magnesia Rali	11,6	6,3	2,3
Manganoryd	Spur	Spur	Spur
Lhonerde	4,3	1,1	1,6
夏 Rohlensaurer Kalk	52,4	57,8	6 8,7
Rohlensaure Magnesia	7,0	5,7	2,3
	0,8	0,9	0,7
Ratron	0,2	0,2	0,3
Waffer	2,8	1,8	0,4
	100,0	100,0	100,0
Cement	D.	E.	F.
Rieselerde	6,2 0,3	8,3 0,5	11,0 2,8
토를 Eisenoryd und Thonerde	1,3	1,7	4,4
	7,8	10,5	18,2
Rieselerde	19,4	17,4	9,1
conta			
Gisenoryd	9,2	12,4	7,1
Manganoryd	9,2 Spur	12,4 —	7,1 Spur
Manganoryd	Spur 7,3	12,4 — 4,6	S put 9,8
Manganoryd	Spur 7,3 4 8,2	4,6 46,1	Sput 9,8 49 ,6
Manganoryd Thonerde Ralf Magnesia	Spur 7,3 48,2 2,7	4,6 46,1 3,7	Spur 9,8 49 ,6 1,6
Manganoryd Thonerde Ralf Magnesia Rali Rali	Spur 7,3 48,2 2,7 0,8	4,6 46,1 3,7 0,9	Sput 9,8 49,6 1,6 0,8
Manganoryd Thonerde Ralf Magnesia Magnesia Rali Rali Rali	Spur 7,3 48,2 2,7 0,8 0,2	4,6 46,1 3,7 0,9 0,1	Sput 9,8 49,6 1,6 0,8 0,2
Manganoryd Thonerde Ralf Magnesia Rali Rali Rali Waffer	Spur 7,3 48,2 2,7 0,8 0,2 1,0	4,6 46,1 3,7 0,9 0,1 0,7	Sput 9,8 49,6 1,6 0,8 0,2 0,9
Manganoryd Thonerde Ralf Magnesia Magnesia Rali Rali Ratron	Spur 7,3 48,2 2,7 0,8 0,2	4,6 46,1 3,7 0,9 0,1	Sput 9,8 49,6 1,6 0,8 0,2

- A. Ralkstein aus der Grafschaft Rent.
- D. Daraus der sogenannte Sheppey = Cement.
- B. Ralkstein aus der Grafschaft Effer.
- E. Daraus ber Harwich = Cement.
- C. Raltstein aus der Grafschaft Portsbire.
- F. Daraus der Whiteby = Cement.

¹⁾ Dingl. pol. 3. 135, 361.

Welcher Higegrad beim Brennen angewendet werden soll, hierstir lassen sich keine allgemeinen Regeln aufstellen; es hängt dies ab von der Menge und von der Natur, namentlich der chemischen Zusammensetzung des Thons und in dieser Beziehung sind die verwendeten Rohmaterialien der größten Abwechselung unterworfen; dasselbe gilt auch von der Dauer, während der die Hitze einwirkt. Im Allgemeinen läßt sich wohl sagen, daß, wenn der in Säuren unlösliche Bestandtheil des Wergels ausschließlich oder vorwiegend aus Kieselerde (Quarzsand) besteht, eine gelindere aber anhaltende Hitze anzuwenden ist; enthält er ausschließslich oder vorwiegend Thon, so ist eine schärfere Hitzerer Dauer vorzuzziehen (Pettenkofer); serner je höher der Silicatgehalt steigt, desto vorsichtiger ist der Brennproceß zu leiten; die Wergel müssen um so schwächer gebrannt werzben, je höher der Silicatgehalt steigt.

Immer hat man beim Brennen auf eine möglichst gleichmäßige und dem Materiale entsprechende Hitze zu halten, so daß die Kohlensäure des Kalkes ganz oder doch zum größten Theile ausgetrieben wird, ohne daß das Material zussammensintert und es erfordert daher das Brennen eine große Umsicht, um das Richtige zu sinden.

Wie bereits erwähnt, ist die chemische Zusammensetzung der Mergel in einem und demselben Flötze oft sehr wechselnd. Diesem Umstande wird in der Praxis bei Fabrikation von hydraulischem Kalk durch Brennen nicht immer Rechnung getragen; es werden alle Steine aus dem gleichen Bruche, wenn sie auch oft noch so verschieden sind, auf gleiche Weise gebrannt. Die Folge davon ist, daß die einzelnen Brände nicht immer von gleicher Beschaffenheit ausfallen und daß einsmal ein gutes und das andere Mal ein schlechtes Product erzielt wird. Man berücksichtigt in der Praxis nicht immer den Umstand, daß jedes Material einen eigenen, seiner Zusammensetzung nach passenden Hisegrad verlangt. Es sollte daher von Zeit zu Zeit eine chemische Analyse des Rohmaterials vorgenommen werden, um hierdurch Anhaltspunkte sür die geeignetste Behandlung beim Brennen zu erhalten.

Wenn nun in ein und demselben Mergellager mehrere Schichten von aufsfallend verschiedener Zusammensetzung vorkommen, so kann wohl dadurch ein einigermaßen taugliches Material gewonnen werden, wenn man dieselben gattirt; man brennt dann einen kalkarmeren und einen kalkreicheren Mergel in entsprechenden Berhältnissen gleichzeitig im Ofen, mahlt und mengt nach dem Brennen. Ueber die Berhältnisse bei der Gattirung entscheidet natürlich die Analyse und ein Brennversuch; man ist dann oft durch Gattiren im Stande, einen Cement herzustellen, dessen Eigenschaften, wie Raschheit der Bindung, Erhärtung 2c., genau regulirt werden können.

Welchen Einfluß verschiedene Hitzegrade beim Brennen äußern, zeigen die von A. v. Kripp¹) mit drei Mergelproben von Häring (Throl) ans gestellten Versuche. Diese Mergelproben waren von nachstehender Zusammenssetzung:

¹⁾ Chem. Centralbl. 1866, S. 49. Anapp's Lehrb. d. chem. Technol. III. Aufl. 1, 771.

	I.	II.	III.
Rohlensaurer Kalt	74,53 3,63 1,38 0,54 nicht bestimmt	66,20 4,44 2,31 1,68 0,21	57,85 5,44 3,88 2,19 nicht bestimm
Wasser und organische Substanz Quarzsand	2,13 6,05 6,76 2,33 1,22 0,42 0,21	0,21 2,53 9,55 8,60 2,42 0,54 0,38 0,17 0,78	2,04 10,61 11,51 3,32 1,13 0,59 0,32

Diese drei Proben stammten von demselben Mergellager, I. war die unterste, II. die mittlere und III. die oberste Schicht.

Zur genaueren Ermittelung des Verhaltens in der Hitze wurde jeder Mergel bei drei verschiedenen Hitzegraden gebrannt.

a. In Röstscherben in der Muffel so lange erhitzt, bis die Stücke zwar durchgebrannt, aber nicht aller Kohlensäure beraubt waren, dann gepulvert und mit Wasser angemacht; hierbei zeigten sich folgende Erscheinungen:

I. Erwärmte sich ziemlich start Erwärmte sich nicht mit Wassenste sich ziemlich start spenken zu einer grusigen Uassen, die sich nicht mehr zu einem Ballen formen ließ.

b. So lange gebrannt, bis alle Kohlensäure ausgetrieben war:

I. Erhitzte sich noch mehr mit Wasser wie bei a. und erstarrte augenblicklich zu einem steinharten Kuchen.

II. Erwärmte sich wenig mit Wasser und war nach einigen Minuten schon so hart, daß ein Druck mit dem Fingers nagel nur eine schwache Spur hinterließ. Nach $1\frac{1}{2}$ Jahren war diese Probe von äußerst großer Härte.

c. Im Gebläseofen einer solchen Temperatur ausgesetzt, daß die Ränder zum Schmelzen kamen, was aber beim Mergel I. nicht gelang, der dabei in kleine leicht zerreibliche Stücken zersiel: I. II. Erwärmte sich nicht mit Was= Nahm gar keine Consistenz Wasser und verhielt sich ähn= ser zuletzt noch fester und dichter als bei Versuch b.

Beim Brennen der hydraulischen Kalke verliert zuerst der kohlensaure Kalk seine Kohlensäure und wird zu Aetkalk; dieser wirkt dann auf den thonigen Bestandtheil gerade so ein, wie eine starke Base auf ein Silicat, d. h. er wird aufsgeschlossen.

Im ungebrannten Mergel lösen sich nur die kohlensauren alkalischen Erden, bann die Beimengungen von Sisenoryd, Thonerde 2c. in Säuren, die thonigen Bestandstheile bleiben unverändert; im gebrannten Mergel lösen sich auch letztere in den Säuren zum größten Theile oder ganz unter Abscheidung gallertartiger Kieselsäure.

Das Aufschließen mit Kalk ist aber gleichbebeutend mit Bildung einer Verbindung der Kieselsäure mit Kalk, einer Verbindung, welche durch Säuren zersetzt wird. Wie wir später sehen werden, beruht die Erhärtung der hydrauslischen Kalke unter Wasser hauptsächlich auf der Bildung sehr basischer Kalkhydratssilicate. Die Einwirkung zwischen Thon und Kalk im Feuer darf deshalb nicht so weit gehen, daß die im Feuer gebildete Verbindung auf nassem Wege keinen Kalk mehr aufzunehmen vermag. Die hydraulischen Kalke dürsen daher nur so stark gebrannt werden, daß die Kohlensäure vollständig ausgetrieben, der Thon vollständig oder beinahe vollständig aufgeschlossen und noch eine beträchtliche Menge freien Kalkes nach dem Brennen vorhanden ist.

Die hydraulischen Kalksteine verhalten sich nach dem Brennen verschieden; manche davon löschen sich mit Wasser noch ähnlich wie gewöhnlicher Weißkalk, nur etwas langsamer, unter bedeutender Wärmeentwickelung zu pulverförmigem Hydrat oder zu Kalkbrei; dieses Verhalten ist darin begründet, daß die thonigen Beimischungen in unregelmäßigen Lagen (nicht gleichmäßig sein vertheilt) sich zwischen den thonarmen Kalkarten eingebettet haben; letztere verhalten sich nahezu wie reiner Kalk. Kalksteine von solcher Beschaffenheit geben nach dem Vrenzunen das, was man jetzt als hydraulischer Kalk bezeichnet; derselbe kommt entweder in Stücken oder auch in Pulversorm in den Handel 1).

Diejenigen hydraulischen Kalksteine dagegen, welche nach dem Brennen sich nicht mehr mit Wasser ablöschen, nicht zerfallen, müssen vor der Versendung gemahlen werden und das dargestellte Pulver wird jest als Romancement unterschieden.

Zum Mahlen des Romancementes dienen dieselben Vorrichtungen, wie zum Feinmahlen des Portlandcementes, weshalb wir nur hier darauf hinweisen wollen.

Hobraulischer Kalk aus dolomitischen Kalken. Bicat, Deville u. A. beobachteten, daß die Magnesia hydraulische Eigenschaften besitzt und daß, wenn man Dolomit so brennt, daß nur die Magnesia, nicht aber der Kalk die Kohlensäure verliert, d. h. bei einer unter der Rothgluth liegenden Temperatur (etwa 400° C.), der so gebrannte Dolomit unter Wasser sehr rasch zu einer außer=

¹⁾ Frühling, Notizblatt f. Fabrik. von Ziegeln zc. 1878, S. 140.

ordentlich festen Masse erhärtet. Wird beim Brennen des Dolomits aber eine höhere Temperatur angewendet, so daß Aezkalk in erheblicher Menge entsteht, so quillt das Product beim Behandeln mit Wasser auf, zerfällt und es sindet keine Erhärtung statt. (Näheres s. bei Magnesiacement.)

In der Natur kommen häufig dolomitische (stark magnesiahaltige) Wergel vor, welche vielfältig zu ganz vorzüglichen hydraulischen Kalken verwendet werden, obwohl von Einigen der Magnesia, wenn sie in etwas größerer Menge den Kalk vertritt, eine nachtheilige Wirkung bei der Erhärtung der Kalk Thonerdesilicate zugeschrieben wird.

Nach Dr. W. Michaölis) geben Magnesiakalksteine (thonhaltige) nach dem Brennen unter Wasser gut erhärtende Verbindungen. Er sagt in Bezug hieraus: "Bei zu starkem Brennen wird die Wirkung der Magnesia vollständig ausgehoben durch zu große Mengen Kalkes, welcher mit Wasser sein Volumen um das Mehrsache vergrößert und als Kalkbrei nichts weniger als ein sestes, für die Verkitung geeignetes Substrat abzugeben vermag. Ie weniger Rieselsaure und Thonerde in den magnesiahaltigen Steinen enthalten ist, desto wichtiger ist es, den Brennproceß so in Schranken zu halten, daß nur wenig Kalk Kohlensäure verliert; je thonreicher dieselben aber sind, desto weniger hat man einen Nachtheil von der Anwendung zu hoher Temperaturen zu sürchten. Der freie Kalk sindet bei thonreichen dolomitischen Kalken hinreichend Kieselsäure und Thonerde, um mit diesen hydraulische Verbindungen, welche mit Wasser nicht oder nur wenig gedeihen, zu bilden."

Mit Heldt2) kam C. Bender3) bei Versuchen zu dem Resultate, daß die Magnesia eine nachtheilige Rolle bei der Erhärtung der Kalk-Thonerdesilicate unter Wasser spiele, wenn dieselbe in etwas größerer Menge den Kalk vertritt. Bender untersuchte einen dolomitischen Mergel aus der Nähe von Grenzach (Schweiz), welcher, wie folgt, zusammengesetzt war:

In Salzsäure löslich:	In Salzfäure unlöglich:						
Kohlensaurer Kalk 57,67	Rieselsäure 13,60						
Kohlensaure Magnesia 19,24	Thonerde \						
Kohlensaures Eisenorydul 1,39	Thonerde Eisenoryd \}4,21						
" Manganorydul 1,11	Phosphorsäure 0,12						
Thonerde 0,25	Ralf 0,26						
Phosphorfäure 0,31	Magnesia 0,40						
Wasser	Rest 1,74						

und fand, daß weder die schwach bei etwa 400 bis 500° gebrannten Steine, noch die bis zur vollständigen Aufschließung des Thones, oder die bis zur Sinterung erhitzten Steine ein unter Wasser kräftig erhärtendes Product gaben.

L. Gätschenberger4), der ebenfalls Versuche mit einem dolomitischen Mergel aus der Nähe von Heidelberg, der im gebrannten Zustande zusammengesetzt war:

¹⁾ Die hydr. Mörtel, insbesondere der P. = C. S. 78. 2) Journ. f. prakt. Chemie 94, 129 ff. 3) Dingl. pol. J. 198, 504. 4) Dingl. pol. J. 192, 421.

Kalk .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	44,22
Magnesia	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		17,77
Eisenoryd	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	3,07
Thonerde													
Mangano	rydi	ıĺ	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	2,33
Kali und	Nat	tro	n	•	•	•	•	•	•	•	•		4,72
Rieselsäur	e		•	•	•	•	•	•	•	•		•	22,14

anstellte, kam zu solgenden Resultaten: Es giebt zwei Wege, um ein Product von vorzüglichen hydraulischen Eigenschaften zu gewinnen, erstens: Brennen bei etwas unter 400°, so daß nur die Magnesia Kohlensäure verliert und der Kalf nicht, und zweitens: man brennt bis zur Sinterung. Wenn man den Mergel bei einer Temperatur brennt, welche etwas unter 400° liegt, so verliert die Magnesia alle Kohlensäure, während der kohlensaure Kalk unverändert bleibt. Man erhält ein Product von vorzüglichen hydraulischen Eigenschaften, da die Magnesia unter Wasser bei Gegenwart von kohlensaurem Kalk erhärtet. Ist aber Aepkalk in größerer Menge, durch Anwendung einer etwas höheren Temperatur gebildet worden, so wird der Cement gewöhnlich rissig. Bei sehr hoher Temperatur, bei welcher der Mergel stark sintert, verliert die Magnesia ihre hydraulischen Sigenschaften, spielt aber nun vermöge ihrer Verwandtschaft zur Kieselstäure eine ähnsliche Kolle wie der Kalk, und es entsteht ein Cement, der dem ersteren durch rasches und vorzügliches Erhärten überlegen ist.

Daß aus magnesiahaltigen Mergeln, wenn sie bei keiner zu hohen Temperatur gebrannt werden, hydraulische Kalke gewonnen werden können, dafür spricht
die Thatsache, daß in einem oberbayerischen Etablissement (Oberkammerloh bei Tegernsee) schon seit langer Zeit ein bolomitischer Mergel zur Fabrikation eines
vorzüglichen Romancementes benutzt wird. Die Zusammensetzung dieses Mergels
ist in den einzelnen Schichten von wechselnder Zusammensetzung, wie aus nachstehenden Analysen ersichtlich ist:

				I.	II.	III.	IV.
i Caly . In Calylaur löglich . In Calylaur löglich . In Calylaur by . In Calylaur Löglich . In Calylaur	lensaure lensaure noryd nerde sper jelsäure nerde .		• •	45,31 25,44 1,24 0,94 2,89 20,52 2,97 0,60	48,64 24,30 1,63 1,28 4,26 16,87 2,48 0,43	46,59 26,37 1,41 1,10 1,47 19,74 2,79 0,55	46,28 27,30 1,12 0,74 1,31 20,39 2,47 0,46
·				99,91	99,89	100,02	100,07

Die Romancemente und hybraulischen Kalke im engeren Sinne haben das gemein, daß beim Brennen berselben keine Sinterung (beginnende Schmelzung) eingetreten ist; durch das Brennen wurde nur die Kohlensäure vollständig ober beinahe vollständig ausgetrieben und der beigeschlossene Thon ober Kieselsäure theils ober vollständig aufgeschlossen und zwar so, daß Kalksilicat (aber kein stark basisches) entstanden ist; sie enthalten daher noch eine gewisse Menge Aegkalk. Die Farbe derselben geht von hell - die dunkelgelb auch ins Rothbraum. Sie unterscheiden sich von den Portlandcementen, welche die zur Sinterung gebrannt sind, noch dadurch, daß ihre Zusammensezung viel mehr wechselt und daß sie ein geringeres specisisches Gewicht haben (dasselbe schwankt zwischen 2,55 und 3,00); sie erwärmen sich, frisch gebrannt (ehe sie sich noch an der Luft abgelösch haben), beim Anmachen mit Wasser meist viel stärker als Portlandcement um 50° und darüber; sie nehmen begieriger Kohlensäure und Wasser aus der Luft auf als Portlandcemente und verschlechtern sich dadurch, daher müssen sie gut vor Zustritt der Luft geschützt werden.

Die Romancemente erhärten in der Regel viel geschwinder unter Wasser wie Portlandcement, doch verhalten sie sich in dieser Beziehung sehr verschieden; auch die beim Erhärten erlangte Festigkeit ist sehr wechselnd. Die Prüfung der Romancemente auf ihre Bindekraft und Festigkeit zc. werden wir später besprechen. Die Romancemente und die hydraulischen Kalke im engeren Sinne spielen durch das reichliche und vielsältige Vorkommen brauchbaren Materials noch immer eine bedeutende Rolle, obwohl stark bedrängt durch die immer mehr steigende Concurrenz des besseren Portlandcementes; sie sinden immer noch eine große Berzwendung, weil sie billiger sind.

c. Portlandcement.

(Künftlicher hydraulischer Ralt.)

Die Beobachtung von Smeaton, daß Kalksteine, welche einen gewissen Betrag von Thon enthalten, nach dem Brennen unter Wasser erhärten, wie auch die vorzüglichen Eigenschaften des aus dem Sheppens (nodules of clay) und dem Boulogner Kalksteine (galets) erbrannten Romancements und Boulogner hydraulischen Kalkes, in denen ebenfalls Thongehalt nachgewiesen wurde, sührte zuerst am Anfange dieses Jahrhunderts die Franzosen, namentlich Vicat, pu Bersuchen, auf künstlichem Wege durch Mischen von Calciumcarbonat (Kreide) und Thon und Brennen dieses Gemisches einen hydraulischen Kalk von gleicher Güte herzustellen, welche Versuche einen guten Erfolg hatten und später auch zur Bereitung der vorzüglichen Portlandcemente führten.

Auch in England, wo der sehr große Bedarf an Wassermörtel durch die theure Puzzolane und den Traß und das durch Patent geschützte Romancement nicht mehr gedeckt werden konnte, wurde bald dieser Weg betreten, und wir sinden, daß vom Jahre 1810 an in England mehrere dahin bezügliche Patente auf Hellung von künstlichem hydraulischem Kalk genommen wurden, welche alle dasselbe

Verfahren zum Ausgangspunkte hatten; aber die Sache nahm anfangs keinen großen Aufschwung, weil man nicht berücksichtigte, daß der Erfolg abhänge sowohl von der chemischen Zusammensetzung des Thons als auch von dem Mischungs-verhältnisse zwischen Thon und Calciumcarbonat.

Erst Joseph Aspbin, einem Maurer zu Leeds (Grafschaft York), gelang es, durch mehr als 10 Jahre mit der größten Ausdauer fortgesetzte Versuche, bei Anwendung ganz bestimmter Verhältnisse und einer sehr hohen Temperatur beim Brennen einen hydraulischen Kalk von ganz vorzüglichen Eigenschaften zu erzeugen, welchem er den Namen Portlandcement gab und zwar aus dem Grunde, weil das in Wasser erhärtete Product an Farbe und Haltbarkeit dem berühmten in England so häusig zu Bauten verwendeten Portlandstone ähnlich war. Diese Bezeichnung ist nachher für alle künstlich aus Thon und Kalkstein erzeugten hydraulischen Kalke beibehalten worden.

- I. Aspbin erhielt am 21. October 1824 ein Patent für eine Verbesserung in der Erzeugung von künstlichem Stein; der von ihm dargestellte Portlandcement wird danach folgendermaßen gewonnen: "Der Schlamm oder Staub von mit Kalkstein gepklasterten Wegen, oder wenn dieses Material nicht in genügender Menge zu haben ist, Kalkstein gebrannt und gelöscht, wird mit einer bestimmten Menge Thon mit Hülfe von Wasser durch Handarbeit oder irgend welche Maschinen zu einem unfühlbaren Brei vermischt; die plastische Masse wird gestrocknet, dann in Stücke zerbrochen und in einem Kalkosen gebrannt, die alle Kohlensäure entwichen ist; das gebrannte Product wird durch Mahlen, Kollern oder Stampsen in Pulver verwandelt und ist zum Gebrauch fertig."
- I. Asphin wird vielsach als der Ersinder von künstlichem hydraulischem Kalk bezeichnet, was nicht richtig ist; sein Versahren ist dasselbe, wie es in Frankreich und in England schon vor ihm praktisch ausgeführt und von Vicat veröffentlicht wurde. Asphin's Verdienst ist, ein richtiges Mischungsverhältniß zwischen Thon und Kalk und eine geeignete Temperatur angewendet und einen vorzüglichen hydraulischen Kalk erbrannt zu haben, wie er vorher im Großen noch nicht dargestellt wurde, und den er mit dem Namen Portlandcement bezeichnete.

Die Fabrikation von Portlandcement wurde noch weiter gefördert durch die umfassenden praktischen Versuche des Generals Passen (1826), welcher fand, daß Portlandcement auch durch Brennen eines Gemisches von Kalkstein oder Kreide mit einem blauen Thon, welcher sich von dem Medwahslusse bei seiner Einmündung in die Themse als Schlamm absetzt, erzeugt werden kann. Die Folge davon war, daß dann bald in England große Fabriken entstanden und daß die Engländer auch lange Zeit den Markt ausschließlich mit dem von ihnen erzeugten Portlandcement versahen.

Seit ungefähr 35 Jahren hat man auch auf dem Continente angefangen, Portlandcement herzustellen, und es hat die Fabrikation desselben jetzt, namentlich in Deutschland, einen colossalen Aufschwung angenommen. In Deutschland wurde Portlandcement zuerst im Jahre 1850 durch Gieron in Stettin dars gestellt, hierauf 1852 von Dr. Bleibtren bei Stettin (auf der Insel Wollin), von welchem dann auch später in Bonn eine Fabrik errichtet wurde. Zur Zeit

existiren wohl über 40 Portlandcementfabriken in Deutschland und man kann behaupten, daß nicht nur die deutsche Industrie in Bezug auf Portlandcement sich ganz von England unabhängig gemacht hat, sondern daß Deutschland England jetzt weit übertrifft, nicht sowohl hinsichtlich der Productionsfähigkeit als auch hinsichtlich der Beschaffenheit des Portlandcementes. Die Ursache dieses großen Aufschwunges liegt hauptsächlich darin, daß die deutschen Cementfabrikanten bestrebt sind, nur ein Product von tadelloser Beschaffenheit herzustellen.

Die Portlandcemente sind im Allgemeinen künstlich durch Mischung von Thon und Kalk erzeugte hydraulische Kalke, obwohl, wie wir weiter unten sehen werden, auch Mergel zu Portlandcement gebrannt werden kann. Ein großer Vorzug bei der Fabrikation von Portlandcement durch Mischen von Thon und Kalk liegt immerhin darin, daß derselbe gleichmäßiger in seiner Zusammensetzung, mithin immer von gleicher Güte erzeugt werden kann, was bei nakürlichen hydrauslischen Kalken (Mergeln) seltener der Fall ist, da hier die einzelnen Schichten des Mergellagers in der chemischen Zusammensetzung oft sehr von einander abweichen. Wenn sich auch, wie früher angegeben, durch Sattirung von Mergeln verschiedener Zusammensetzung ein einigermaßen sich gleichbleibendes Waterial herstellen läßt, so geschieht das doch nur in sehr unvollkommener Weise.

Die Güte des auf künstlichem Wege erzeugten Portlandcementes ist abhängig von der geeigneten Beschaffenheit der Materialien, namentlich des Thones, von der möglichst innigen und gleichmäßigen Mischung in richtigem Verhältnisse und von der richtigen Temperatur beim Brennen.

1. Materialien zur Bereitung von Portlandcement.

Als Kalt verwendet man der leichteren Verarbeitung halber meistens Mergelerde, Kreide oder tuffartige oder mulmige Süßwassersalfe (Wiesenkalt), seltener Steinkalt oder dichten Mergel, da diese, um in den Zustand möglichst seiner Zertheilung übergeführt zu werden, entweder erst gebrannt und sodann abgelöscht oder auf Maschinen mit Auswendung großer Kraft zu Pulver verarbeitet werden müssen, wodurch die Gestehungskosten sich erheblich erhöhen. Wenn auch unbestritten der gebrannte und mit Wasser abgelöschte Kalk viel geeigneter ist, um eine äußerst innige Mischung mit dem Thon herzustellen, so zieht man es doch in beinahe allen Fabriken, wo man dichten Kalkstein oder festere Mergel verwendet, vor, diese ungebrannt zu verwenden und sie als solche in ein möglichst seines Mehl zu verwandeln, weil der andere Weg, Brennen und Abslöschen zu Pulver, viel höhere Bereitungskosten verursacht.

Im Allgemeinen kann man annehmen, daß dasjenige Kalkmineral, welches den größten Gehalt an kohlensaurem Gehalt hat und sich am leichtesten zu einem äußerst feinen Pulver oder zu einem feinen Schlamm verarbeiten läßt, zur Fabrikation von Portlandcement am tauglichsten ist. Selbstverständlich muß ein Gehalt des Kalkes an thonigen Bestandtheilen bei der Zusammensetzung der Cementmischung berücksichtigt werden.

Manche Kalkmineralien enthalten oft große Mengen Sand, die Kreide auch Feuerstein, beigemischt, durch deren Verbleiben die Qualität des Cementes beein-

trächtigt wird; ihre Ausscheidung muß dann durch einen Schlämmproceß bewirkt werben.

Die Frage, ob auch mit magnesiahaltigen (bolomitischen) Kalken ein tauglicher Portlandcement sich erzeugen lasse, ist mehrsach schon Gegenstand der Erörterung gewesen. Im Allgemeinen haben die Ansichten, wenigstens bei Borhandensein von erheblichen Mengen von Magnesia, sich in verneinendem Sinne ausgesprochen (s. auch S. 102). In neuester Zeit sind zur Aufklärung dieser Frage von Dr. L. Erdmenger i) eingehende Versuche angestellt worden, welcher zu nachstehenden Resultaten kam.

Dr. L. Erdmenger hat zu seinen Bersuchen drei Schichten Zechsteinkalk verwendet mit folgender Zusammensetzung:

<u>e</u>	ódjicht a.	Shicht d.	Shicht c.
Kohlensäure	40,0	40,0	46,1
Ralf	33,0	31,5	30,7
Magnesia	13,1	17,5	19,5
Thonerde + Eisenoryd	5,0	1,2	1,8
Kieselsäure + Unlösliches	7,5	5,0	2,6
Summa der kohlensauren Salze	86,1	89,0	96,3

Der zur Verwendung hinreichend getrocknete Thon bestand im Wesentslichen aus:

Rieselsäur	e (+	Un	zer	setap	are	8)	•	•	•	•	•	55,4
Thonerde	_			-	-			•	•	•	•	•	34,5
Wasser.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	9,5

Der Cement, welcher aus den Zusammenmischungen von Kalk und Thon — nach den erforderlichen, zunächst empirisch gefundenen Verhältnissen — resultirte, hatte je nach den verschiedenen Kalksorten im Wesentlichen folgende Zusammenssetzung:

Cement aus Schicht a.	Schicht b.	Schick c.
Ralf 52,4	49,0	47,5
Magnesia 20,6	27,2	30,1
Thonerde (+ Eisenoryd) 10,9	7,1	8,8
Kieselsäure (+ Unlösliches) . 16,7	16,5	13,4

Der in diesen Zusammensetzungen erhaltene — ganz wie gewöhnlicher Portlandcement bei annähernd Weißgluth erbrannte — Cement unterschied sich in der Farbe der festen erbrannten Stücke und des Pulvers wenig von anderen Portlandcementen. Das specifische Gewicht des Pulvers stellte sich zu 2,9 bis 3,2; 40 g dieser Kalkmagnesiacemente, je mit 20 g Wasser angemacht, bewirkten eine Temperaturerhöhung von 1 bis $2^{1}/2^{0}$ C.

Weitere Versuche führten ihn zu folgenden Punkten:

1. Bei magnesiahaltigen Kalken richtet sich zum Behufe der Erzeugung von Portlandcement der Thonzusatz lediglich nach dem Gehalte an freiem Kalk, ganz

¹⁾ Erdmenger, Dingl. pol. 3. 209, 286 u. 211, 13.

so wie bei gewöhnlichen, zur Portlandcementfabrikation verwendeten Kalken. Die Magnesia kann nicht als einen Theil des Kalkes ersetzende Basis in Rechnung gezogen werden. Bei solcher Annahme würde ein zu hoher Thonzusatz gegeben und ein untaugliches Product erzielt werden.

2. Der Zersetzungsproceß der Kalkverbindungen und in Folge dessen ber Erhärtungsproceß wird durch die Anwesenheit der nach Allem wohl als freie Base vorhandenen Magnesia nicht verhindert.

3. Bei scharfem Brennen wird das specifische Sewicht des Kalkmagnesse cementes nicht, wie man bei Anwesenheit von viel freier Magnesia vielleicht ver muthen dürfte, unter dasjenige des gewöhnlichen Portlandcementes herabgestimmt.

4. Die fast augenblickliche Haltbarkeit des mit Wasser angemachten Kallmagnesiacementes in Wasser dürfte wohl der Anwesenheit der freien Magnesia zuzuschreiben sein.

5. Untersuchungen über die absolute Festigkeit ergaben, daß der Portland cement aus dolomitischem Kalk bem aus gewöhnlichem Kalk erzeugten in ber Festigkeit sehr erheblich nachsteht und nicht gleichen Rang mit letterem beanspruchen kann. Der Maurer stellt sich beim Berarbeiten einen bequemen dum flüssigen Zustand des Mörtels her; zur Erzielung desselben bei magnesiahaltigem Kalk muß man aber mehr Wasser zugeben als bei gewöhnlichem Portlandcement. Da schon bei gleichem Wasserzusatz der Kalkmagnesiacement ähnlich wie mit Sand gemischter Cement hinter der Festigkeit des gewöhnlichen Portlandcementes zurück. bleibt, kommt er durch den höheren Wasserzusatz noch ein zweites Mal in Betren der zu erzielenden Festigkeit in Nachtheil. Hinzu tritt nun noch das Quellen, welches abermals die Festigkeit herabstimmt. Bekanntlich erhält man aus bolomitischen Kalken durch schwaches Brennen und Beimischung von Thon (um etwaigem Treiben durch Kalk vorzubeugen) ganz vorzügliche Mörtel. Durch bas Brennen bis zu annähernder Weißgluth erzielt man zwar ein viel dichteres Pulver; da aber der Cement als Mörtel nicht entsprechend dicht bleibt, sondern dieser Mörtel durch das Quellen der Magnesia weniger dicht ist als der Mörtel von gewöhnlichem Portlandcement, geht der durch die hohe Temperatur erzielt Vortheil des hohen specifischen Gewichtes beim Anmachen mit Wasser wieder Die Anwendung so hoher Temperatur ist demnach zwecklos, sam vielmehr die Urfache nachtheiliger Erscheinungen werden.

Auch Dr. Frühling 1) spricht sich dahin aus, daß sich wohl aus hoch magnesiahaltenden Mineralien (Dolomit) Portlandcement darstellen läßt, wenn man die Beimischung der Silicate nur nach dem Kalkgehalte derselben normirt, die Magnesia also ganz unberücksichtigt läßt; aber diese Cemente sind immer von geringerem Werthe als die aus Kreide und Thon dargestellten.

In neuester Zeit ist auch versucht worden, den Kalk im Portlandcement theilweise oder ganz durch Baryterde zu ersetzen. Einen solchen Baryt's cement, der härter werden soll als irgend ein anderer, will A. Allain?) hers stellen, indem er ein Gemisch von zwei Aequivalenten Kieselerde, ein Aequivalent

2) Deutsche Ind. = 3tg. 1870, S. 79.

¹⁾ Notizblatt für Fabrikation von Ziegeln 2c. 1875, S. 83,

tieselsaure Thonerde und neun bis zehn Aequivalenten Calciumcarbonat im Flammsofen brennt, dann mahlt, mit zwei bis drei Aequivalenten künstlichem Baryumscarbonat versetzt, nochmals im Flammofen brennt, und dann nochmals mahlt.

Jul. Aaron's 1) Bersuche bezweckten, den Kalk ganz durch Baryt zu ersetzen; hierzu veranlaßte ihn der Umstand, daß bei der Anwendung von Portlandcement für Meeresbauten ein nicht unbeträchtlicher Theil des Cementes, der zu den Betonschüttungen angewendet wird, in eine schlammartige Masse verwandelt wird, wodurch die Dauerhaftigkeit der Meeresbauten beeinflußt wird; eine größere Dauerhaftigkeit glaubte er nun durch Anwendung eines Barytcementes erzielen zu können.

Bei Mischungen von Baryterbe und Thon, berart, daß auf 10 Säuresäquivalente 20 bis 24 Barytäquivalente kommen, sindet man innerhalb dieser Grenzen auch einen Punkt, in dem das erbrannte Product sich mit Wasser nicht mehr erwärmt, ein Zeichen, daß kein freier Aesbaryt vorhanden ist, sondern eine vollkommene Silicatbildung; auch tritt eine sehr energische Wasserbindung und Erhärtung ein, indeß erhält sich letztere wohl an der Luft, nicht aber in Wasser. Das gebildete Hydrosilicat vermag einem Ueberschuß von Wasser keinen Widersstand zu leisten, es löst sich allmälig auf und bringt den Mörtel zum Zerfall. Diese Versuche ergaben, daß ein Barytcement sich wesentlich anders verhält als ein Kalkportlandcement, und daß ersterer allenfalls als Luftmörtel, nicht aber als Wassermörtel verwendbar ist.

Der Thon, ein Berwitterungsproduct verschiedener thonerdehaltiger, vorzugsweise der Feldspathgruppe angehörender Gesteine, sindet sich in der Natur entweder auf der ursprünglichen Lagerstätte und besteht dann meistens nur aus tieselsaurer Thonerde, oder er ist von dort durch Gewässer fortgewaschen und an anderen Orten angeschwemmt worden; in letzterem Falle ist er dann mehr oder weniger mit fremdartigen Stoffen verunreinigt, wie Quarzsand, kohlensaurem Kalk, kohlensaurer Magnesia, Syps, Schweselkies, Eisenorydhydrat 2c.

Für die Portlandcementfabrikation ist sowohl die chemische wie mechanische Zusammensetzung des Thones von Wichtigkeit. Der Thon soll auf der Schnittssiche sich als eine gleichartige Masse zeigen, in welcher keine fremden, gröberen Bestandtheile sich erkennen lassen und er soll auch eine genügende Plasticität besitzen, um das Formen von Steinen aus der Mischung zu gestatten.

Wie bereits beim Romancement bemerkt, so ist es von dem größten Einsstusse, in welcher Form die mechanisch beigemischte Kieselsäure sich befindet, ob sie als feiner Staubsand oder als grober Streusand vorhanden ist; Thone, welche möglichst wenig Sand enthalten, werden sich immer besser zu Portlandcement eignen.

Was die chemische Zusammensetzung des Thones?) betrifft, so hat die Erstahrung gelehrt, daß seuerfeste Thone, die fast nur aus kieselsaurer Thonerde und

¹⁾ Notizblatt für Fabrikation von Ziegeln 2c. 1872, S. 293.

²⁾ Bei Untersuchung der Materialien für Portlandcement auf ihre Zusammen= setzung ist derselbe Gang einzuschlagen, welchen wir S. 92 für die Analyse der Mergel angegeben haben.

Duarz bestehen, selten mit gutem Erfolge bei der Portlandcementfabrikation verswendet werden können; die zur Cementfabrikation geeignetsten Thone enthalten weit mehr Kieselsäure als die eigentlichen Kaoline, deren Zusammensetzung von der normalen

$Si O_2$.	•	•	•	•	•	•	•	•	39,96
$\mathbf{Al_2}\mathbf{O_3}$	•	•	•	•	•	•	•	•	44,46
Waffer	•	•	•	•	•	•		•	15,58

nicht allzusehr abweicht. Meistens kommen Thone zur Anwendung, welche leicht schmelzbar sind, welche Eigenschaft denselben durch das Eisenoryd und durch die Alkalien in hohem Grade gegeben wird. Nach Dr. Frühling¹) hat auch ein Magnesiagehalt unter Umständen einen besonderen Werth; den normalen Misschungen beigesügt, erhöht die Magnesia die Schmelzbarkeit der Masse, dieselbe darf aber 4 Proc. nicht übersteigen, indem bei Mehrbetrag wieder nachtheilige Wirkungen eintreten.

Als Anhaltspunkt für die Beurtheilung eines Thones mögen hier nachstehende Analysen von Thonen dienen, welche sich für die Fabrikation von Portlandcement erprobt haben. Sie sind auf den kohlensäure = und wasserfreien Zustand berechnet.

	1.	2.	3.	4.	5.
Rieselsäure	60,06	59,25	60,00	62,4 8	6 8, 4 5
Thonerde	17,79	23,12	22,22	20,00	11,64
Eisenoryd	7,08	8,53	8,99	7,33	14,80
Ralf	9,92		4,18	6,30	0,75
Magnefia	1,89	2,80	1,60	1,16	_
Rali	2,50	1,87	1,49	1,74	1,90
Natron	0,73	1,60	0,72	0,37	2,10
G yps	0,60	2,73	0,89	0,60	_

- 1. Thon aus der Provinz Sachsen, von der Elbe (Michaëlis).
- 2. Thon aus Vorpommern (Michaëlis).
- 3. Thon vom Oberharze (Michaëlis).
- 4. Thon aus der Mark Brandenburg (Michaëlis).
- 5. Medway = Thon (Feichtinger).

Zwei Thonsorten, welche sich am sogenannten "Hilse" zu Vorwohle, in der Nähe von Holzminden, finden und dort ausgebeutet werden zur Fabrikation von Portlandcement, haben nachstehende Zusammensetzung (Knapp⁸):

¹⁾ Notizblatt für Fabrikation von Ziegeln 2c. 1875, S. 83.

²⁾ Michaëlis, Die hydraulischen Mörtel 2c., S. 99.

⁸⁾ Amtl. Bericht über die Wiener Weltausst. 1873, 3, 569.

							, I.	II.
Rieselsäure		•	•	•	•	•	. 52,60	51,37
Thonerde	•	•	•	•	•	•	. 22,64	19,82
Eisenoryd	•	•	•	•	•	•	. 8,38	12,36
Ralk	•	•	•	•	•	•	. 0,49	0,50
Magnesia	•	•	•	•	•	•	. 0,12	0,11
Kali Natron	•	•	•	•	•	•	. 1,95	2,61
Wasser .	•	•	•	•	•	•	. 12,60	11,79
Rohlensäur	e	•	•	•	•	•		0,52

In einigen Fabriken von Portlandcement werden statt Thon auch geeignete Mergel, bei einem Thongehalt bis zu 45 Proc., zum Mischen mit Kreide 2c. verwendet. Andere Fabriken arbeiten mit einem Kalkstein, der 8 bis 15 Proc. Silicate enthält (Kalkmergel) und vermischen diesen mit einem Thonmersgel mit einem Silicatgehalte von 30 bis 40 Proc. Auch anderweitige Masterialien sind in neuester Zeit versucht und hierzu mit Vortheil in Anwendung gebracht worden. So hat C. Dorn 1) auf die Verwendbarkeit des schwäbischen bit um in ösen Liasschiefer als Material sür Portlandcement hingewiesen und derselbe wird nach ihm bereits in Mannheim, Heidelberg 2c. zur Cementsfabrikation angewendet. Nach Prof. Fittig hat dieser Liasschiefer nachstehende Zusammensetzung:

Wasser.	•	•	•	•	•	•	•	. 0,72
Bitumen	•	•		•	•	•	•	. 10,92
Rieselsäur	e	•	•	•	•	•	•	. 31,65
Thonerde	•	•	•	•	•	•	•	. 4,43 ·
Eisenoryd	•	•	•	•	•	•	•	. 6,37
Ralk .	•	•	•	•	•	•	•	. 23,93
Magnesia	•	•	•	•	•	•	•	. 1,72
Rali .	•	•	•	•	•	•	•	. 1,18
Natron	•	•	•	•	•	•	•	. 3,67
Kiefelsäure 31,65 Thonerbe 4,43 Eisenoryd 6,37 Kalt 23,93 Magnesia 1,72 Kali 1,18 Natron 3,67 Schweselsäure 0,70 Kohlensäure 15,30								
Schwefelsäure 0,70								
								100,59

Die näheren Bestandtheile dieses Schiefers sind hiernach:

Thon	•	•	•	•	•	•	•	ca.	41	
Kalkstein .	•	•	•	•	•	•	•	ca.	41	
Organische										
Schwefelties										
								100		

Als Cementmaterial werden von H. Frühling2) auch die bituminösen Schiefer und Stücktalke empfohlen.

¹⁾ Dorn, Der Liasschiefer. Tübingen 1877, S. 42.

²⁾ Frühling, Notizbl. d. Deutschen Bereins f. Fabr. v. Ziegeln 2c. 1870, S. 180.

Manche stark bituminöse Kalksteine lassen sich ohne allen Brennstoff in offenen Meilern brennen; in diesem Zustande, wo alles Bitumen zerstört, aber noch wenig oder gar keine Kohlensäure entwickelt ist, lassen sie sich dann leicht an einem Kollergange sein mahlen. Finden sich solche Kalksteine in der Nähe von bituminösen thonigen Schiefern, so darf man beide nur in passendem Berhältnisse einem solchen vorläusigen Brande unterwerfen, worauf sie sich dann auf trockenem Wege aufs Innigste mischen lassen; ein solches Gemisch giebt dann bei abermaligem richtigem Brennen einen guten Portlandcement.

Nach Untersuchungen von C. A. M. Balling 1) eignen sich auch manche Grünsteine zur Portlandcementfabrikation. Der von ihm verwendete Grüns

stein war ein Diabas von Drkolnov (Desterreich) und enthielt:

Rohlensauren Kalk	•	2,60
Kohlensaure Magnesia	•	1,00
Eisenoryd, Eisenorydul mit wenig Thonerde		16,30
Silicate		79,25

Der zur Cementbereitung benutzte Kalkstein enthielt 97 Proc. kohlensauren Kalk und 3 Proc. kohlensaure Magnesia, Thonerde, Eisenoryd und Kieselerde. Der Kalk wurde gebrannt, dann abgelöscht und in den dicken Kalkbrei der Diabas möglichst gleichförmig eingerlihrt; aus dem Gemenge wurden Kugeln gesormt, diese getrocknet und endlich gebrannt.

Der beste Cement wurde erhalten, wenn man drei Gewichtstheile gebrannten Kalk mit zwei Gewichtstheilen Diabas mengte. Das fertige Product war in Folge seines größeren Eisengehaltes ziemlich dunkel gefärbt, erwärmte sich mit Wasser gar nicht, zog sehr bald an, brauchte indeß längere Zeit, um ganz zu ers härten. Balling glaubt, daß Trachyte und Phonolithe eben so gut verwends bar seien.

Dr. L. Erdmenger2) hat ebenfalls Versuche angestellt mit einem Diabak von folgender Zusammenfetzung:

Rieselerde	•	•	•	•		•	•	•	46,1
Thonerde	•		•	•	•	•	•	•	16,4
Eisenoryd	•	•	•	•		•		•	14,9
Ralk .		•	•	•	•	•	•	•	9,0
Magnesia	•	•	•	•	•	•	•	•	6,6
Kali .	•	•	•	•	•	•	•	•	0,8
Natron.	•	•	•	•	•	•	•	•	3,7

Der Diabas mit Kalk gemengt und gebrannt, wirkte ganz bedeutend auf die Schmelzbarkeit; man konnte ganz außerordentlich an Coaks beim Brennen sparen. Um einen guten Cement zu erzeugen und möglichst bloßes Sintern zu sichern, also nicht ins eigentliche Schmelzsließen zu gerathen, war es geboten, recht kalkhoch zu bleiben. Die Cementfarbe war meist eine fahle, gelblichbräunliche. Die Festigkeit war eine befriedigende.

¹⁾ Balling, Chem. Centralbl. 1871, S. 602.

²⁾ Wagner's Jahresber. der dem. Technologie 1880, S. 506.

Nach Erdmenger¹) wird in einer russischen Fabrik dem Kalke Diorit zusgesetzt; derselbe verhält sich ganz ähnlich wie der Diabas, er befördert in gleicher Weise das leichte Sintern und Schmelzen.

Bon einigen Cementfabrikanten wird auch Flußspath als Zusatzur Cementrohmasse verwendet. Dr. L. Erdmenger?) hat Bersuche angestellt über die Wirkungsweise dieses Flußmittels, welche nachstehende Resultate ergaben. Was die Wirkungsweise im Ofen betrifft, ganz abgesehen vom Einsluß auf die Dualität des Cementes, so ift als wesentlich Folgendes hervorzuheben: Flußspath befördert, wie von diesem intensiven Flußmittel nicht anders zu erwarten ist, das Sintern oder richtiger Schmelzen des Cementes im Ofen. War der Cement ein leicht zum Zerfallen neigender, so verbessert das Flußmittel die Gleichartigkeit des Brandes, man erhält bessere, weniger Zerfallenes enthaltende Brände. Steigert man jedoch den Zusat immer stärker und stärker, so führt der Flußspath auch seinerseits wieder Zerfallen herbei. Hat man daher schon vorher ohne Hüssend hen Flußspathzusat mehr Pulver.

Läßt man ben Flußspath völlig schmelzend wirken, so resultirt ber Cement, so weit er in Stücken vorhanden ist, als ein sehr festes Product. Bricht man jedoch mit dem Flußspathzusatz gleichmäßig am Feuermaterial ab und sucht nur möglichste Gleichartigkeit und bloße Sinterung zu erzielen, so wird der Cement mürber und kann dies das Zerkleinern erheblich erleichtern. Das Pulver hat nunmehr den Charafter von Abgerieseltem von den murben Studen und enthält nicht so wie sonst meist Zerfallenes bas Barte und specifisch Leichte, wie es eben bei spontanem Zerfallen ber Fall ift. Es unterscheibet sich also ber Flugspath baburch von anderen Schmelzmitteln, wie Diabas, Diorit 2c., daß man nicht burch verstärkten Zusatz bie Defen immer vollständiger zusammengebacen, bez. als einen einzigen zusammenhängenden Klumpen erhält, sondern es wird auch neben dem leichteren Sintern das Zerfallen befördert und die Masse milrber, welches Letztere ja oft erwünscht ist. Dieses Befördern des Zerfallens steht größeren Zusatzmengen hindernd im Wege. Bei Zusat von 4 Proc. dürfte schon in den meisten Fällen im Großbetriebe viel Pulver bei den gewöhnlich vorhandenen Zugverhältnissen resultiren.

Wesentlich ist stets die möglichste Feinheit des Flußspathpulvers und die innigste Mischung mit der Rohmasse. Der Flußspath muß mindestens ein Sieb von 1600 Maschen per Quadratcentimeter passiren und ein vollständig homosgenes Gemenge mit der Rohmasse bilden. Wird dieses vernachlässigt, so erhält man oft leicht Treiben, was aber dann nicht auf den Flußspath an sich, sondern auf die mangelhafte Vorarbeit bei Incorporirung desselben in die Masse zurückzussihren ist. An sich leicht vorzüglichen Sement ergebender Rohmasse noch Flußspath zusetzen zu wollen, hat keinen Zweck. Meist würde dies eher eine, wenn auch oft geringe Verschlechterung statt Verbesserung herbeisühren. Bei sehr mangelhaft sich ausschließender Rohmasse wirkt natürlich Flußspath oft auffallend verbessernd.

¹⁾ Wagner's Jahresber. der chem. Technologie 1880, S. 506.

²⁾ Dr. L. Erdmenger: Thonind. = 3tg. 1882, S. 27 und 65.

Ueber den Einfluß auf die Dualität des Cementes fand Erdmenger Folgendes. Bis etwa 2 Proc. Zusat von Flußspath war mit Ausnahme der etwas abweichenden Farbe [nach Michaëlis!) bildet sich bei 1 Proc. Flußspath ein verfärbter, durch Blaugrau zu Roth übergehender Cement] kein wesenklicher Unterschied gegen unversetzen Cement zu bemerken. Im Allgemeinen waren bei ½ Proc. Zusat die Festigkeiten am regelmäßigsten gute, also eher gleichmäßigst als bei ganz unversetzem und als bei höher versetzem. Bei höherem Flußspathzusatz blieben die Proben anstänglich mehr und mehr in der Festigkeit zurück, holten dieselbe jedoch bei richtigem Erbrennen später mehr und mehr nach.

Je höher der Zusatz, desto grauer und bläulicher fällt das Pulver in der meisten Fällen aus; bei immer noch höherer Steigerung der Zusätze wird auch schließlich die Festigkeit immer schwächer, ohne nunmehr auch bei späterer Er

härtung sich noch bis zu genügend befriedigender Söhe zu erheben.

Der Cementmischung wird oft auch calcinirte Goda beigegeben, welche Zusatz bewirkt, daß die Masse leichter sintert und dadurch ein besserer Brand at halten wird. Es ist nämlich bei leicht sinternder Masse die Coaksschlack be deutend weniger im Stande, die Cementrohmasse anzugreifen, als dieses bei schwert sinternder Masse der Fall ift. Bei letterer tritt die Schlacke mit den äußerer Massepartien in Schmelzung ein und erhöht ihren thonigen Gehalt an biefe Stellen so, daß zerfallende Massen resultiren. Die Rohmasse sollte so fein, bai sie beim Brennen schon anfängt zu fritten und zu sintern, noch ehe die Coale schlacke energisch auf sie einwirken kann; die Masse ist dann früher schon sehr viel cohärenter, fester und nunmehr für die Ginwirkung der Coaksschlacke nicht met frei und von derselben viel schwerer angreifbar. Wie wir später noch anführen werden, ist zur Erzielung eines möglichst gunftigen Brennergebnisses zunächst al recht aschenarme Coaks zu halten. Aber selbst bei reinstem Coaks muß eine schwerer sinternden Masse ein Flußmittel zugesetzt werden. Für den Großbetrieb ist Soda daher ein Ergänzungsmittel, wenn der Thon arm an Alkali ist; hierz genügt schon 0,5 Proc. bei sonst möglichst feiner Zertheilung und guter Mischme Die dem Cement carafteristischen Eigenschaften werden durch das Sinterunge mittel Soda nicht weiter berührt. Wenn auch Bindezeit und Farbe bei Mant mit Sinterungsmittel oft etwas anders ausfällt als bei Masse ohne solches, so ik ber Cement jedoch baburch meist weber schlechter noch besser geworden. hält man unter solcher Beihülfe bei schwer erbrennbarer Masse leichter die charal, teristische grünliche Farbe des Cementes.

Eine andere günstige Wirkung des Alkali ist, daß es den Cement viel be fähigter macht, das zur Erhärtung nöthige Wasser zurückzuhalten; es wirkt

vorschneller Austrodnung entgegen (Dr. Erdmenger2).

Portlandcement läßt sich aber nicht allein durch Mischen von Thom und Kalk auf künstliche Weise und darauf folgendes Brennen erzeugen, sondern et kann hierzu auch ein natürlich vorkommender Kalkstein (Mergel) benutt werden, wenn er von einer solchen Beschaffenheit ist, daß er ohne Nachtheil

¹⁾ Notizbl. f. Fabrik. von Ziegeln 2c. 1875, S. 232.

²⁾ Dingl. pol. 3. 218, 503.

bis zur Stnterung gebrannt werden kann; dieses ist, wie erwähnt, abhängig von dem Berhältniß zwischen Thon und Kalk und von der Zusammensetzung des Thones.

So wird seit ungesähr 25 Jahren in der Nähe von Kufstein in Perlsmoos (Throl) aus einigen Schichten des dortigen der unteren Tertiärsormation angehörenden großen Mergellagers Portlandcement bereitet; es war dieses der erste Fall, daß in den großen Mergellagern der Alpen ein Mergel gefunden wurde, der einsach durch Brennen dis zur Sinterung ein ebenso vorzügliches Product liesert, wie es dis dahin nur durch künstliche Mischung erhalten werden konnte. Es war auch zu vermuthen, daß noch an anderen Orten sich Mergel sinden würden, welche zur Portlandcementsabrikation sich eignen, was auch Bestätigung gefunden hat, indem jetzt in der Nähe von Salzburg (Gartenau), in Oberkammerloh (Oberbahern), im baherischen Allgäu (Hindelang), in der Bukowina 2c. Portlandcement aus dort vorkommenden Mergeln fabricirt wird.

Der Mergel von Perlmoos hat nach der Analyse von Feichtinger 1) folgende Zusammensetzung:

	Rohlensaure	er K	alf	•	•	•	70,64
Ot & a.V. Earns	Rohlensaure	: Bi	tter	erbe		•	1,02
In Salzsäure lösliche Be-	Eisenoryd.	•	•	•	•	•	2,58
ftandtheile.	Thonerde .	•	•	•	•	•	2,86
-universe	Gyps	•	•	•	•	•	0,34
	l Wasser und	orga	n. C	Sub	sta	nz	0,79 = 78,23
	Rieselerde .	•	•	•	•	•	15,92
In Salzsäure	Thonerde .	•	•	•	•	•	3,08
unlösliche Be-	Eisenoryd.	•	•	• .	•	•	1,40
ftandtheile.	Rali	•	•	•	•	•	0,55
	Natron .	•	•	•	•	•	0.82 = 21.77

Die Menge des in Salzsäure unlöslichen Theiles, des sogenannten Thones, beträgt in diesem Mergel nur 21,7 Proc., während die meisten Mergel eine viel größere Menge Thon enthalten. Vergleicht man die chemische Zusammensetzung des Thones im Perlmooser Mergel mit dem Thone des Medway-Flusses, welcher in England zur Fabrikation von Portlandcement verwendet wird, so sindet man darin auf 100 Thle. Kieselerde:

	Thon vom Perlmooser Mergel	Thon vom Medway-Flusse
Thonerde	19,34	17,0
Eisenoryd	8,79	21,6
Rali	3,45	2,8
Natron	5,15	3,0
	36,73	44,0

¹⁾ Dingl. pol. 3. 174, 433.

Man sieht hieraus, daß im Thone des Perlmooser Mergels die Kieselerde schon mit einer bedeutenden Menge von Basen verbunden ist; letztere betragen der Quantität nach nur um einige Procente weniger, wie im Thone des Medwarf Flusses, aber immerhin mehr, als in den Mergeln sonst gefunden wird. Dadurch hat der Thon des Perlmooser Mergels auch die Eigenschaft, im Feuer leichter zu schmelzen, er kann leicht aufgeschlossen werden 1).

2. Bon der mechanischen Mischung der Rohmaterialien.

Da sowohl beim Brennen der Cementmischung als auch bei der Erhärtung des gebrannten Cementes der Erfolg vom richtigen Berlaufe chemischer Reactionen abhängig ist, so ist selbstverständlich, daß die angewendeten Materialien, Thorund Kalt 2c., vor dem Brennen in einem äußerst fein zertheilten Zustande aufs Innigste gemischt werden müssen.

Die für diesen Zweck angewendeten Verfahren sind nach der Natur der Rohmaterialien und deren allenfallsigen Vorbereitung verschieden; man unterscheibe

in ber Praxis brei Methoben:

1. das trodene Berfahren,

2. das halbnaffe Berfahren,

3. bas naffe Berfahren.

Das erstere, einfachste Verfahren besteht darin, die zur Fabrisatier bestimmten Rohmaterialien, und zwar in der Regel jedes für sich, in ein trockenst Pulver zu verwandeln, und dieselben unter Hinzufügung einer solchen Menge Wasser, daß ein leicht zu bearbeitender Teig entsteht, durch Kneten, Schneider oder Schlagen sorgfältig zu vermischen.

Mergelerden, Süßwasserkalke (Wiesenkalk) können, wenn sie durch wieder holtes Ausfrieren vollständig zerkleinert und sodann getrocknet sind, in diesen Zustande sogleich zur Mischung mit dem Thon angewendet werden. Feste Kalksteine und die härteren Kreidesorten trocknet man in Flammösen und zerkleinen sie zuerst auf Quetschwalzen oder Steinbrechmaschinen und mahlt sie auf Koller

werken oder auf Mahlgängen zu Pulver.

Die Thone erfordern ihrer weichen, wenig zähen Beschaffenheit gemäß nur geringen Kraftauswand, um in ein seines Pulver verwandelt zu werden; jedoch ist es nothwendig, daß sie vorher vollständig ausgetrocknet werden, was durch trockene Zuglust und durch Sonnenwärme, meist jedoch mit Hülse von künstlichen Wärme (Darren) erreicht wird. Die weicheren Kreidesorten verhalten sich den Thonen fast durchaus gleich. Ie trockener das Material ist, um so leichter und vollkommener geht das Pulverisiren von statten; schon ein sehr geringer Grad von Feuchtigkeit bedingt eine diese Arbeit bedeutend erschwerende Zähigkeit, da schon getrennte Theilchen durch einen starken Druck von Neuem zusammenbacken, sich den Maschinentheilen anhängen, die Siebe verstopfen zc. Der getrocknete Thon und die weichere Kreide werden dann ebenfalls auf Kollergängen, Mahls

¹⁾ Aigner, Dingl. pol. 3. 215, 420.

ngen 20. zu feinem Pulver vermahlen. Zuweilen giebt man auch abgemessene uantitäten Kall- und Thonstilche zugleich auf die Zerkleinerungsmaschinen und carbeitet beide Materialien zu Mehl. Wenn auch hierbei sogleich eine Berschung erzielt wird, so ist doch der Methode der Borzug zu geben, nach welcher ves Material filt sich gepulvert wird, weil dieses Versahren weit mehr eine htige procentische Zusammensehung sichert.

Bon ben Berkleinerungsapparaten kommend hat bas Bulver Siebvorrichagen zu pafftren, bie ben Chlinberfieben in Dahlmtihlen in ihrer Conftruction

Fig. 48.

genau enisprechen, nur ansstatt mit Seidengaze mit Drahtgeweben beschlagen sind. Das verwendete Gewebe muß bei den leichteren Materialien, wie Mergelerde, Kreide, Thon, mindestens 360 Maschen, bei den aus sesteren Kaltsteinen und Mergeln gewonnenen Pulvern etwa 500 Maschen per Quadratcentimeter entshalten.

Die in Form trodener Bulver erhaltenen Materialien
werden in eigens dazu angefertigten, bestimmte Gewichtsmengen fassenden Gefäßen, deren Inhalt täglich
drei bis viermal durch Abwägen controliet wird, abgemessen und dabei das Gewicht
der zu mischenden Rohstoffe
stets auf den bei etwa 1000
ermittelten Trodengehalt derselben bezogen.

Die genau abgemeffenen Mengen Kalt und Thon werben in einem gegen Bind geschützten Orte in der Nähe der Mischmaschinen so aufgeschütztet, daß mmer auf jedes abgemeffene Bolumen Kalt die nöthige Menge Thon geschütztet mb durch Handarbeit (mit Hacke oder Rechen) sofort untergemischt wird. Sind uf diese Weise in dreis die vierfacher Lage Haufen von ca. 8 m Länge und im Breite vorgemischt, so werben diese mit der Schaufel umgestochen.

Filtr eine innigere Mischung empfiehlt es sich auch, die pulverisirten Mateialien in den entsprechenden Magverhältnissen zusammen durch einen rotirenden Jolz- oder Blechenlinder laufen zu lassen, dessen Wände mit Blechschaufeln verthen sind, die auf einer gestreckten Schraubenlinie stehen, Frühling 1).

¹⁾ Rotizbl. des Bereins f. Fabrik v. Ziegeln 2c. 1870, S. 190.

Sehr vortheilhaft kann für eine innige Mischung die von Christier Diener in Breslau und Dr. L. Erdmenger in Misburg bei Hannover cosstruirte Mischmaschine für pulverförmige Körper (D. R. B. Nr. 20269 w. 9. April 1882) angewandt werden.

Diese Mischmaschine (Fig. 48, a. v. S., bis 51) besteht aus bem Holzsaften oder Rumps A, dem Schnedentrog B, der Schnede C und der Walze D. In Schnedentrog B ist durch Flacheisen o mit dem Rumpse A sest verschrankt Die Anordnung der Walze D ist aus Fig. 51 und die Anordnung der Transportsschiede C aus Fig. 48 u. 49 ersichtlich. Der so zusammengesetzte Kasten ruht w

Fig. 49.

Gestell F und ist durch die Winkel gg mit diesem an seinen Stirnwänden old sest verbunden und legt sich unten gegen die Ouerriegel HH..., welche lessen gleichzeitig die Lager sitr Walze und Schnecke ausnehmen. Der Rumpf wird durch drei, erforderlichenfalls durch eine beliedige Anzahl Scheidewände JJ... nach dem Wischungsverhältniß abgetheilt. Die Scheidewände sind mit Hank griffen versehen und werden zwischen die angeschrandten Leisten KK nach Bursinis von oben eingeschoben.

Die Maschine erhält ihren Antrieb durch die auf der Schneckenwelle sitem Riemenscheibe L und die beiden Zahnräder MM. Der Zwischenraum zwische ber rotirenden Walze D und dem am Rumpf A angeschraubten Winkeleisen ist möglichst klein, je nach dem zu mengenden Gute zu wählen.

Durch die Walze D wird vermöge ihrer Aiffelung das im Rumpf A aufzeschüttete Sut, welches von verschiebener Gattung I, II, III 2c. sein kann, gleichtmäßig abgeschnitten und in den Schneckentrog B ausgeleert. Die Schnecke ransportirt diese ihr zugeführten Theile nach dem Auslauf N, während auf Fig. 50.

Fig. 51.

biefem Bege ihr stets neue Theile in gleichem Berhaltniß zugeführt werden und so eine innige Bermengung bes Gutes herbeigeführt wird.

Soll z. B. eine Mischung von drei Gattungen in gleichem Berhältniß vorgenommen werden, so sind die Scheidewände II in gleichen Zwischenräumen einzusehen, darauf das Gut auszuschütten und die Waschine in Betrieb zu setzen. Es werden nun die Bertiefungen der Walze D von allen drei Gattungen gleichmäßig gefüllt und entleeren sich durch die Drehung der Walze nach unten in die Schnecke. Das bei der Abtheilung II abgeschnittene Gut wird durch die Schnecke

Duarz bestehen, selten mit gutem Erfolge bei der Portlandcementfabrikation verswendet werden können; die zur Cementfabrikation geeignetsten Thone enthalten weit mehr Kieselsäurc als die eigentlichen Kaoline, deren Zusammensetzung von der normalen

SiO_2 .	•	•	•	•	•	•	•	•	39,96
$Al_2 O_3$:	•	•	•	•	•	•	•	44,46
Wasser	•	•	•	•	•	•	•	•	15,58

nicht allzusehr abweicht. Meistens kommen Thone zur Anwendung, welche leicht schmelzbar sind, welche Eigenschaft denselben durch das Eisenoryd und durch die Alkalien in hohem Grade gegeben wird. Nach Dr. Frühling¹) hat auch ein Magnesiagehalt unter Umständen einen besonderen Werth; den normalen Wisschungen beigesügt, erhöht die Magnesia die Schmelzbarkeit der Masse, dieselbe darf aber 4 Proc. nicht übersteigen, indem bei Mehrbetrag wieder nachtheilige Wirkungen eintreten.

Als Anhaltspunkt für die Beurtheilung eines Thones mögen hier nachsstehende Analysen von Thonen dienen, welche sich für die Fabrikation von Portlandcement erprobt haben. Sie sind auf den kohlensäures und wasserfreien Zustand berechnet.).

	1.	2.	3.	4.	5.
Riefelfäure	60,06	59,25	60,00	62,48	6 8, 4 5
Thonerde	17,79	23,12	22,22	20,00	11,64
Eisenoryd	7,08	8,53	8,99	7,33	14,80
Ralf	9,92		4,18	6,30	0,75
Magnefia	1,89	2,80	1,60	1,16	-
Rali	2,50	1,87	1,49	1,74	1,90
Natron	0,73	1,60	0,72	0,37	2,10
Gyps	0,60	2,73	0,89	0,60	

- 1. Thon aus der Provinz Sachsen, von der Elbe (Michaëlis).
- 2. Thon aus Vorpommern (Michaëlis).
- 3. Thon vom Oberharze (Michaëlis).
- 4. Thon aus der Mark Brandenburg (Michaëlis).
- 5. Medway = Thon (Feichtinger).

Zwei Thonsorten, welche sich am sogenannten "Hilsse" zu Vorwohle, in der Nähe von Holzminden, finden und dort ausgebeutet werden zur Fabrikation von Portlandcement, haben nachstehende Zusammensetzung (Knapp³):

¹⁾ Notizblatt für Fabrikation von Ziegeln 2c. 1875, S. 83.

²⁾ Michaëlis, Die hydraulischen Mörtel 2c., S. 99.

⁸⁾ Amtl. Bericht über die Wiener Weltausst. 1873, 3, 569.

							, I.	II.
Rieselsäure		•	•	•	•	•	. 52,60	51,37
Thonerde	•	•	•	•	•	•	. 22,64	19,82
Eisenoryd	•	•	•	•	•	•	. 8,38	12,36
Ralt	•	•	•	•	•	•	. 0,49	0,50
Magnesia	•	•	•	•	•	•	. 0,12	0,11
Rali Natron	•	•	•	•	•	•	. 1,95	2,61
Wasser .	•		•	•	•	•	. 12,60	11,79
Rohlensäur	e	•	•	•	•	•	. —	0,52

In einigen Fabriken von Portlandcement werden statt Thon auch geeignete Mergel, bei einem Thongehalt bis zu 45 Proc., zum Mischen mit Kreide 2c. verwendet. Andere Fabriken arbeiten mit einem Kalkstein, der 8 bis 15 Proc. Silicate enthält (Kalkmergel) und vermischen diesen mit einem Thonmersgel mit einem Silicatgehalte von 30 bis 40 Proc. Auch anderweitige Masterialien sind in neuester Zeit versucht und hierzu mit Vortheil in Anwendung gebracht worden. So hat C. Dorn 1) auf die Verwendbarkeit des schwäbischen bituminösen Liasschiefer als Material sür Portlandcement hingewiesen und berselbe wird nach ihm bereits in Mannheim, Heidelberg 2c. zur Cementsfabrikation angewendet. Nach Prof. Fittig hat dieser Liasschiefer nachstehende Zusammensetzung:

Wasser.	•	•	•	•	•	•	•	. 0,72
Bitumen	•		•	•	•	•		. 10,92
Rieselfäur	e		•	•	•	•	•	. 31,65
Thonerde	•	•	•	•	•	•		. 4,43 ·
Eisenoryd	•		•	•	•	•	•	. 6,37
Ralt .	•	•	•	•	•	•	•	. 23,93
Magnesia	•	•	•	•	•	•	•	. 1,72
Kali .	•	•	•	•	•	•	•	. 1,18
Natron	•	•	•	•	•	•	•	. 3,67
Schwefels	äur	e.	•	•	•	•	•	. 0,70
Rohlensäu	re	•	•	•	•	•	•	. 15,30
								100,59

Die näheren Bestandtheile dieses Schiefers sind hiernach:

Thon	•	•	•	•	•	•	. ca. 41				
Ralfstein .	•	•	•	•	•	•	. ca. 41				
Organische											
Schwefelties	3.	•	•	•	•	•	. ca. 6				
							100,00				

Als Cementmaterial werden von H. Frühling 2) auch die bituminösen Schiefer und Stücktalke empfohlen.

¹⁾ Dorn, Der Liasschiefer. Tübingen 1877, S. 42.

²⁾ Frühling, Notizbl. d. Deutschen Bereins f. Fabr. v. Ziegeln 2c. 1870, S. 180.

Rest des überschüssigen Wassers muß an der Luft verdunstet und von den Backsteinen des Bassins absorbirt werden, damit dann die geschlämmte Masse die für ihre weitere Berarbeitung geeignete Consistenz erlangt.

Dem so erhaltenen Kalkbrei wird dann der gepulverte Thon beigemischt: zuvor muß aber der Trockengehalt des Kalkbreies bestimmt werden, damit man die dazu erforderliche Quantität Thon kennen lernt. Durch den hinzugefügten trockenen Thon wird die Masse zähe, und die innige Mischung derselben wird wie bei dem trockenen Berfahren durch Thonschneidemaschinen erzielt.

Der Trockengehalt des Kalkbreies wird in der Praxis dadurch ermittelt, daß man 100 g in einem Porcellanschälchen abwägt und in demselben über freiem Feuer bei mäßiger Flamme unter fleißigem Umrühren so lange erhitzt, bis die Masse stadig trocken geworden ist. Das nach dem Erkalten erhaltene Gewicht giebt direct den Trockengehalt in Procenten an.

Das halbnasse Verfahren kann auch in der Weise zur Anwendung kommen, daß man den Thon im geschlämmten und den Kalk im pulverförmigen Zustande verarbeitet.

Das nasse Berfahren. Hierbei werden beibe Materialien, ber Ralt und der Thon, durch den Schlämmproceß, welchem sie in den erforderlichen Proportionen mit einander unterworfen werden, auf das Feinste zertheilt und auf das Innigste vermischt. Obwohl bei diesem Berfahren eine sehr innige Mischung der Materialien und bis zu einem gewissen Grade eine Befreiung derfelben von fremden Beimengungen erzielt wird, so hat dasselbe doch seine großen Schattenseiten, indem bei Rohmaterialien mit einigermaßen verschiedenem specifischem Gewichte sich der Schlamm nicht gleichmäßig absett, sondern die einzelnen Bestandtheile ihrer Schwere nach in mehr ober weniger getrennten Schichten sich ablagern, welche die innige Mischung wieder aufheben. Um dies zu verhindern, muß ber Schlamm außer dem häufigen Berlegen der Ausgußöffnungen der Rinnen, in den Gruben möglichst vollständig mittelst Rechen und Eggen durchgearbeitet und nach dem Abtrocknen behufs weiterer Berarbeitung im Thonschneider einer nochmaligen Durchmischung unterzogen werden. Das nasse Berfahren ift daher nur da am Plaze, wo man es mit Rohmaterialien zu thun hat, welche von ganz ober sehr nahe gleichem specifischem Gewichte und frei von Sand sind, benn nur solche können in den Absitbassins gleichmäßig sedimentiren.

Ie nachdem durch das rasch ober langsam gehende Schlämmwerk, durch versandete, bald mehr oder weniger gereinigte Rinnen 2c. mehr oder weniger Bestandtheile mit dem Schlamme ausgeschieden werden, schwankt die Zusammensetung eines Schlammbassininhaltes, und es muß demgemäß täglich das Product einer Tagesarbeit einer chemischen Untersuchung unterstellt und nach dem Befunde dersselben entweder eine bestimmte Menge Kalk oder Thon nachgeschlämmt oder dieser Zusat in Form von trockenem Pulver bei den Nachmischungen zugegeben werden.

Zur Erzeugung eines vorzüglichen Portlandcementes ist auch erforderlich, daß beide Rohmaterialien. Thon und Kalk, in einem ganz bestimmten ziemlich eng begrenzten Verhältniß gemischt werden.

Aus einer großen Anzahl von Analysen anerkannt vorzüglicher Portlandscemente hat Michaëlis 1) für die wesentlichen Factoren, Kieselerde, Thonerde, Sissenoryd und Kalk gefunden, daß Thon und Kalk in solchen Mengen gemischt sein müssen, daß im gebrannten Portlandcement auf 80 Aeq. Kieselerde

210 bis 230 Aeq. Kalkerde und 15 " 25 " Thonerde und Eisenoryd

kommen. Sest man dann die Kieselsäure und die Sesquioryde (als Säuren) dem Kalk gegenüber, so ergeben sich hierkür die Ausdrücke:

 $100 (Si O_2, R_2 O_3), 200 Ca O$

und

100 (SiO₂, R₂O₃), 240 CaO.

In einer sehr ausgedehnten Bersuchsreihe, bei welcher die Menge des Kalkes innerhalb dieser Grenzen schwankte, fand Michaölis:

- 1. daß unterhalb 200 Zerfallen, über 240 Treiben eintritt;
- 2. daß es vortheilhaft ist, nicht unter 220 zu gehen, weil ein möglichst hoher Kalkgehalt, innerhalb der zulässigen Grenze, in jeder Beziehung vorzüglicheren Cement bedingt;
- 3. daß man der Grenze 240 um so näher kommen darf, je inniger die Mischung ist.

Der Formel 100 (SiO2, R2O3), 220 CaO entspricht eine procentische Zussammensetzung von

Kalkerde.	•	•	•	•	•	•	•	60,14
Rieselsäure	•	•	•	•	•	•	•	24,46
Thonerde.								a = a
Eisenoryd.	•	•	•	•	•	•	•	2,92
Kali, Natro	n	ec.	•	•	•	•	•	Rest

Dr. Erdmenger²) fand aus Analysen zweier vorzüglicher Sorten Portslandcement, daß das Verhältniß der Säurebestandtheile (Kieselsäure, Thonerde und Eisenoryd) zum Kalke ist im Mittel 1:1,90, was mit Michaëlis Berechsnung übereinstimmt. Hat man daher ganz reinen kohlensauren Kalk vor sich, so würde nach obigem Verhältnisse die nöthige Thonmenge auf jeden Centner kohlensauren Kalk, $29^{1/2}$ oder rund 30 Pfund betragen, da je ein Centner reiner kohlensaurer Kalk 56 Thle. Aetskalk liesert; es entsteht mithin das Mischungsverhältniß von 30: 100. Also mehr Thon als 3/10 des Gewichtes vom kohlensauren Kalk wird man auch bei den reinsten Kalksorten nicht zu geben brauchen.

Das angegebene Mischungsverhältniß unterliegt selbstverständlich Schwanstungen, je nachdem das Rohmaterial Einschlüsse des anderen in größerer oder geringerer Menge schon enthält; wenn z. B. ein Kalkstein Thon enthält, so wird ein geringerer Thonzusatz nothwendig sein. Auch ist zu beachten, daß die Rohmaterialien, namentlich der Thon, in dem zur Verwendung kommenden Zustande Wasser enthält; dieser Wassergehalt, der oft großen Wechseln unterworfen ist,

¹⁾ Michaëlis, a. a. O., S. 215.

²⁾ Dingl. pol. 3. 216, 72.

muß jedesmal oder doch in nicht zu langen Zwischenzeiten nach richtigen Durchschnittsproben fesigestellt werden.

Zu bemerken ist, daß in den Cementfabriken das Mischungsverhältniß von Thon und Kalk innerhalb gewisser Grenzen abweicht, je nachdem man einen mehr oder weniger schnell bindenden Cement darstellen wird. So giebt ein höherer Kalkgehalt einen schweren, langsam, aber vorzüglich erhärtenden Cement; ein geringerer Kalk- und höherer Thongehalt hingegen erzeugt ein prompteres Binden.

Das Formen der Steine. Die auf irgend eine der drei vorher beschriebenen Weisen erhaltene Mischung von Thon und Kalt ist von solcher Conssistenz, daß sie mit Leichtigkeit geformt werden kann (streichrecht), oder sie ist wenigstens so weit eingetrodnet, daß sie es durch einen mäßigen Zusatz von zuvor getrodneter und zerkleinerter Mischung wird. Behufs der weiteren Berarbeitung wird die Masse nun in Back (Ziegele) steinform gedracht, was in der Praxis auf zweierlei Weise geschieht. Entweder sie wird nach Art gewöhnlicher Ziegelerde mittelst Handarbeit zu Steinen gestrichen, oder die Masse wird aus einem Mundsstücke des Mischapparates als Strang hervorgetrieben, auf einem Kolltische fortgesihrt und durch eine sehr einfache Vorrichtung, einen mit Drähten bespannten Bügel, in Ziegelsteingröße zerschnitten.

Das Streichen der Steine geschieht an dem Orte, wo letztere zum Trocknen abgesetzt werden sollen; hierzu bedient man sich einer viersachen Form von solcher Größe, daß jeder Stein etwa $26 \times 12 \times 55$ cm hat, mit welcher ein gelibter Arbeiter in 10 Arbeitsstunden bis zu 7000 Steinen ansertigen und zugleich an dem Platze, wo sie trocknen sollen, niederlegen kann.

In vielen Fabriken werden die als Schneckenpressen construirten Ziegels maschinen (System Schlickensen) zum Formen der Cementsteine mit einer Tagesleistung dis zu 50000 Steinen benutzt. Dieselben können auch gleichzeitig als Mischmaschinen dienen, so daß bei Anwendung derselben zu gehöriger Bors bereitung des Materials eine einfache Vormischmaschine genügt.

Zuweilen wird der beim Schlämmverfahren erhaltene nasse, steife Schlamm auch direct auf die Darren zum Trocknen gebracht, so daß dann die Cementmasse in Form von unregelmäßigen Brocken in den Ofen gelangt.

Die Güte des zu erbrennenden Cementes steht in einem gewissen Verhältnisse zu der Dichtigkeit der Masse vor dem Brennen, und der Cement fällt daher, unter sonst gleichen Umständen, um so besser aus, je dichter derselbe ungebrannt ist. Es verdienen daher die mit der Maschine geformten Steine unbedingt den Vorzug vor den durch Handstreicherei erzeugten, weil die Maschinensteine sowohl ihres weit geringeren Wassergehaltes, als auch der erlittenen Pressung in der Maschine wegen, ein ungleich dichteres und im Allgemeinen wohl ebenso schnell trocknendes Material liesern.

Mit großem Vortheil verwendet man in neuester Zeit auch die Trocken, pressen und bildet unter starkem Druck aus der Cementrohmasse Steine. Die dadurch erzeugten Steine sind außerordentlich dicht, sie sind aber auch dem Schwinden in Feuer, wenn auch in etwas geringerem Grade ebenso ausgesetzt, als die mittelst Handstrich oder Naßpressen erzeugten Steine.

Ein großer Bortheil bes Trodenpressens besteht barin, daß das Austrocknen erspart wird, die Steine können unmittelbar von der Presse weg in den Ofen eingesetzt werden. Dadurch erwachsen dem Fabrikanten Bortheile, indem er die sämmtlichen Trockenräume erspart, auch wird der Fabrikationsturnus verkurzt und jene Arbeiter erspart, die man sonst für Auf und Umschichtung zc. der nassen Steine nöthig hat. Bon Wichtigkeit ist der Wassergehalt der Trockensmasse. Ist der Wassergehalt zu gering, so ergiebt sich ein schlecht zusammenshängender, in Folge der durch Wasser nicht verdrängten Luft, leicht rissig werdender Stein, welcher häusig nur außen eine sesse Kinde bildet, die im Ofen durch die Ausdehnung der Luft zu Staub zerfällt. Zu seucht gehaltene Mischung klebt wieder leicht in den Formen und giebt sehr schwer ihr überschüssigehalt der richtige, so zeigen sich diese Erscheinungen nicht. Das Gelingen der Trockenpressung hängt daher von der Herstellung und Beherrschung der richtigen Feuchtigkeit und Plasticität bei dem richtigen Drucke ab.

Außerdem ist aber noch der Punkt zu berücksichtigen, daß sich nicht jede Cementmasse für das Trockenpressen eignet; daher hat sich dieses Verfahren nicht überall bewährt; es liegt dieses hauptsächlich in der größeren oder geringeren Plasticität der Masse. Gedarrte Rohmasse wird weit weniger plastisch, als lustetrocken ausbereitete. Hauenschlich).

Das Trocknen der mittelst Handstrich oder Naßpressen erzeugten Cementssteine geschieht theils auf freien, der Luft und Sonne zugänglichen Plätzen, ist aber dann von der Witterung abhängig, theils in Trockenschuppen, in welchen die Steine zwar auch noch von der Luft getrocknet werden, aber vor Regen gänzlich geschützt sind, oder besser und in kürzerer Zeit in Trockenräumen durch künsteliche Wärme.

Beim Trocknen der Steine auf freien Plätzen auf ebener Erde ist zu sorgen, daß dieselben nicht mit Sand in Berührung kommen, da derselbe, den nassen Steinen sich eindrückend, so fest eintrocknet, daß ein sehr großer Theil davon mit in den Ofen gelangt, wodurch die Zusammensetzung der angrenzenden Partien versändert wird.

Die Apparate zum Trocknen mittelst künstlicher Wärme sollten folgenden Ansorderungen genügen: 1. Möglichst hoher Verdampfungseffect, wenn irgend angänglich, durch Benutzung der in der Fabrikation sonst doch verloren gehenden Wärme und 2. Billigkeit der Arbeit, so daß die Steine von der Ziegelmaschine möglichst gleich, ohne weiter in die Hand genommen zu werden, in den Brennsofen gebracht werden können. Von selbskändigen Trockenanlagen verwendet man dis jetzt meistens: 1. Darren mit vorgelegten Coaksösen; bei diesen wird die bei der Bereitung des Coaks sonst nutzlos verloren gehende Wärme aussgenutzt, und 2. Trockenkammern mit directer Feuerung²).

Die Verwendung der Coaksöfen erfordert eine gut backende Kohle, die Trockenkammern hingegen gestatten die Verwendung jedes Brennmaterials. Aber

¹⁾ Notizbl. f. Fabrik. v. Ziegeln 2c. 1878, S. 136. Erdmenger, Thonind.-Zig. 1880, S. 276.

²⁾ A. Bernoully, Thonind.-3tg. 1881, S. 170.

auch das Material, welches zu trocknen ist, wirkt bestimmend; denn die Trockenstammern erfordern einen ziemlich fest gearbeiteten Stein, der durch die ihn direct treffende Hitze nicht zu sehr schwindet und angegriffen wird, während die Darren es gestatten, ein weicheres Material zu verarbeiten, also sitr Fabriken verwendbar sind, die das Schlämmverfahren benutzen. Eine wesentliche Ersparniß an Arbeitstohn wird bei den letzteren dadurch erzielt, daß man die Schlämmmasse direct auf die Darrsläche bringt. Man braucht sie dort nur leicht zu stückeln, und versetzt sie dann direct in den Ofen.

Dem Trockenosen haftet dagegen sehr viel unangenehme Handarbeit an, besonders ist das Ein- und Aussetzen der Steine in den heißen Kammern keine leichte Arbeit. Man hat Kammern von 500 bis 10000 Steinen Fassung; bei größeren Kammern macht sich als Uebelstand bemerkbar, daß die dem Feuer nahe liegenden Steine verhältnißmäßig mehr angegriffen werden und zu rasch trocknen.

Was die Darren betrifft, so können diese wegen der größeren Abkühlungsfläche, die sie darbieten, nicht denselben Verdampfungseffect besitzen, wie die Trockenkammern, aber dieselben ergeben eine wesentliche Ersparniß an Arbeitssohn. Eine wesentliche Aufmerksamkeit ist ferner auf die Ventilation der Darren zu verwenden, damit der Wasserdampf leicht abziehen kann.

Von Kämp und Schott in Heibelberg ist ein Trockenofen construirt worden 1) (D. R.=B. Nr. 4727 vom 27. August 1878), an welchem die Neuheit darin besteht, daß die zu trocknenden Cementsteine unmittelbar den Heizgasen exponint und der Richtung der Heizgase direct entgegengeführt werden. Während die Heizgase im Trockenofen vertical aussteigen, werden die zu trocknenden Steine oben, aus eigens construirten Wagen hängend, in den Ofen eingesührt und nachdem su mehr oder weniger gesenkt, dem Feuerherde also genähert wurden, am unteren Theile des Osens in getrocknetem Zustande abgeführt. Jeder einzelne Osen erhält entweder seinen eigenen Rost, die Bauart des Osens gestattet aber ohne Nachtheil die Verwendung der Heizgase vom Cementosen oder eine Heizung mit Generatorgasen. Die Wasserdämpse werden durch einen kräftig wirkenden Schornstein abgezogen.

Beim Bock'schen Trockenofen ist der Trockencanal horizontal angelegt, auf 20 bis 30 m länge, und bewegt sich in ihm ein Wagenzug von 15 bis 20 Wagen, ganz ähnlich den Wagen, die die Steine von den Pressen absahren. Geheizt wird der Trockenosen durch ein unterliegendes System von Heizröhren, in denen sich Wasserdampf oder heiße Luft bewegt.

So leistungsfähig die Trockenöfen mit directer Feuerung sind, so genügen sie doch nicht der Forderung, welche man in erster Linie stellen muß, daß die bei der Fabrikation des Portlandcementes verloren gehende Wärme nutbar gemacht werde. Wie wir später sehen werden, ist dieses der Fall beim Ringosen, welcher das Trocknen und das Brennen der Steine zu gleicher Zeit ermöglicht; außerdem kann beim Ringosen noch ein recht bedeutender, sonst verloren gehender Theil der Wärme durch Trockengerüste für Steine, welche man um den Ofen herumsetzt, verwerthet werden. Wenn die Ausnutzung der Wärme auch bei Schachtöfen mehr Schwierigs

¹⁾ Dingl. pol. 3. 235, 290.

keiten hat, so ist sie boch in neuerer Zeit schon mit großem Ersolge versucht worden. Eine derartige Einrichtung wird nach Bernoully!) in der Fabrik von White Brothers in England augewendet und besteht darin: Eine Reihe von 16 verhältnißmäßig kleinen Desen ist in einen großen Block zusammengebaut. Die Desen sind 4 m hoch und haben 8 m Durchmesser mit zwei Einsapössnungen, die eine in der Mitte, die andere in der Nähe des Gewöldes. Die Desen sind überwöldt. Die Gase ziehen durch einen horizontalen Canal, der in der Höhe des oberen Theiles des Ofens liegt, so daß also die Gase nicht gedrückt werden. Der Gascanal ist mit Fliesen überdeckt, und liegt auf ihm die zu trochnende Cementmasse. An dem hinteren Ende des ca. 25 m langen Canals wenden die Gase um und gehen noch einmal liber die Darrsläche zurück, die zu

Fig. 52.

diesem Zwecke ein zweites Mal mit einer Lage eiserner Platten überbeckt ist. Auf benselben ist gleichfalls eine Schicht Schlämmmasse ausgebreitet, und wird die in den Brenngasen enthaltene Wärme so vollends ausgenutzt. So trocknet ein jeder Brand sich selbst die Masse für den folgenden Ofen. Eine Maschine pumpt die Schlämmmasse direct von der Schlämme so dickslässigt als möglich auf die Darrsstächen.

Ganz ähnlich ift ber Trodenapparat zum Trodnen bes beim naffen Mischverfahren erhaltenen Cementschlammes von D. Wilson zu Grays (Effex), beffen Sinrichtung aus ben Figuren 52 bis 55 erfichtlich ift 2).

¹⁾ Thonind. 28tg. 1881, S. 171.

²⁾ Dingl. pol. 3. 235, 290.

Die im Cementschachtofen A aufsteigenden Gase können durch Schließung einer Deckelklappe und Deffnung des Schiebers C gezwungen werden, in der Höhe der oberen Beschickungsöffnung o seitlich durch die vier Canäle B in den zum Schornstein sührenden Fuchs E abzuziehen. Die durch die drei Zwischenwände a und e gebildeten vier Canäle sind mit durch aufgenietete Winkeleisen verstärkte Eisenblechplatten D bedeckt, welche, wie der Schnitt Fig. 55 andeutet, aufgeklappt werden können. Die Canäle B werden nun in entsprechender Höhe mit dem Cementschlamm angesüllt, die Klappen D geschlossen und ebenfalls mit einer Cementschicht bedeckt, so daß die untere Cementlage durch die direct übersstreichenden Feuergase, die obere aber durch die von unten erhitzten Platten D erwärmt wird.

Um die bei den zum Brennen von Portlandcement benutten und periodisch beschickten Schachtöfen ungenutt verloren gehende Wärme nutbar zu machen, haben auch F. Schott (in Heidelberg) und Nage und Kämp (in Hamburg) folgende Einrichtung zum Trodnen der roben Cementmasse (D. R.-P. Nr. 1440 vom 15. November 1877) getroffen 1). Der obere durch das Schwinden der Cementmasse während des Brennens frei werdende Raum im Schachtofen dien als Trocenraum, in welchen durch seitlich in demselben angebrachte, mittelft Schieber verschließbare Thuren eiserne Wagen auf eingelegtent Schienen eingeschoben werden. Auf diesen Wagen sind Gerüste angebracht, welche die zu trocknenden Cementsteine aufnehmen. Jeder Wagen füllt den Duerschnitt des Dfenraumes möglichst aus. Ist durch das Schwinden des Cementes die oberste Thüröffnung im Schachtofen frei geworben, so werden von der Sohle der Thun aus quer durch den Ofen die Schienen gelegt und der erste Wagen mit den gu trocknenden Cementsteinen eingeschoben; die Thure wird wiederum durch den Schieber verschlossen. Durch das weitere Schwinden der Cementmasse wird nun die zweite darunter liegende, die dritte und vierte Thure 2c. frei, durch welche ebenfalls auf den eingelegten Schienen die mit rohen Cementsteinen beladenen Wagen eingeschoben werden. Auf diese Weise wird der frei werdende Raum im Schachtofen mit mehreren Etagen Trockengeruften versehen; die aus dem Brande der Cementmasse nach oben hin entweichenden heißen Gase durchstreichen und trodnen die Cementsteine aus und treten in bedeutend kühlerem Zustande aus dem Ofen aus.

Eine andere Art Trockeneinrichtung im Cementschachtofen ist die, nicht die Wagen mit den Gerüsten im Ofen stehen zu lassen, sondern die mit rohen Cementsteinen besetzten sesten Unterlagen an Ketten zu befestigen und in dem Maße zu senten, als die Cementmasse im Brande schwindet. In diesem Falle befindet sich oben ebenfalls eine durch Schieber verschließbare Thürössnung, durch welche die auf sesten Unterlagen ruhenden Cementsteine mittelst Wagen in den Ofen einzeschoben werden. Nachdem je eine Unterlage an den Ketten besestigt ist, wird der leere Wagen wieder herausgezogen; je nachdem die Cementmasse schwindet, werden die Unterlagen mittelst Windevorrichtung gesenkt und oben neue angehängt. Die untersten, nunmehr getrockneten Cementsteine werden alsdann wieder auf

¹⁾ Dingl. pol. 3. 235, 292.

Wagen mitsammt der Unterlage, welche von der Kette losgelöst wird, durch eine unten angebrachte Thüröffnung herausgezogen. Die Trocknung der Cementsteine dauert natürlich so lange, bis die gebrannte, noch viel Wärme ausstrahlende Cementmasse entfernt ist.

3. Brennen bes Portlandcementes.

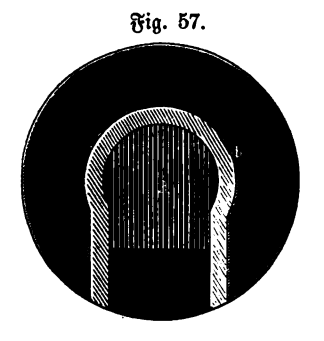
Das Brennen des Portlandcementes kann sowohl in periodischen als in continuirlichen Defen ausgeführt werden; gewöhnlich sind aber noch Defen mit unterbrochenem Gange in Anwendung; es sind dieses einfache Schachtöfen, in welchen die Cementsteine in abwechselnden Schichten mit dem Brennmaterial eingesetzt wer-Hierbei ist zu berücksichtigen, daß die Form und Größe des Schachtofens von großem Einflusse für ein richtiges Brennen ift. Ein solcher Schachtofen ift in Fig. 56 (a. f. S.), einem Längenschnitt, und Fig. 57 (a. S. 131), einem Grundriß, dargestellt. Derselbe ist von 2 bis 3,5 m lichtem Durchmesser, 6 bis 8 m Schacht= höhe und 6 bis 15 m Schornsteinhöhe. In einer Höhe von 0,9 bis 1,3 m über der Sohle des Dfens liegt ein sehr ftarker Rost a, dessen Stäbe aus Schmiedceisen von 40 bis 80 mm im Quadrat hergestellt sind und der eine totale Fläche von 1,5 bis 2,5 qm zu erhalten pflegt. Das untere Biertel des Schachtes wird bis auf den Rost zu einer Rast zusammengezogen. Die innere Schachtmauer b ist aus Chamottesteinen aufgeführt und vom Rauhgemäuer (Mantel) durch eine Isolir= schicht c getrennt. Die Stärke des Chamottemauerwerkes beträgt etwa 0,24 bis 0,26 m (einen Stein), die bes äußeren Mantels 0,7 bis 1,5 m. über 12 m Höhe haben zwei Einsathüren dd, von welchen die eine da angebracht ist, wo der Blechschornstein f mit Absperrschieber aufsitzt, die zweite aber 4 bis 5 m über dem Roste. Außerdem ist ein Schauloch e angebracht und der Ofen mit einem Fachwerk g, als Lagerräume dienend, umgeben.

Die Beschickung dieser Defen erfolgt in der Weise, daß auf dem Roste eine Lage leichtentzündlichen Brennmaterials, als Holzspäne, Reisig 2c. ausgebreitet wird, barauf Scheitholz und Kohlen ober Torf und alsbann eine größere Menge von dem zum Brennen des Cementes bestimmten Material, in der Regel Coaks, in Ausnahmefällen anthracitische Steinkohle; man ebnet diese Schicht so gut als möglich und setzt barauf burch die Ginsathlure die erste Lage Cementmasse in Form unregelmäßiger Broden ober zu Steinen gestrichen, indem man dieselben rollschichtartig mit nur geringen Zwischenräumen aneinanderlegt. Auf dieser Steinlage breitet man sodann wiederum eine Schicht Brennmaterial aus, darauf die zweite Lage Steine und so fort, immer abwechselnd eine Lage Brennmaterial und eine Lage Steine. Die Quantität des Brennmaterials wird nach der Mitte der Beschickung zu allmälig verringert, nach oben hin aber wieder etwas verstärkt; die Menge und Vertheilung des Brennmaterials muß selbstverständlich für jedes Material durch eingehende Versuche erst ermittelt werden. Bei dem häufig sehr beträchtlichen Schwinden der Masse genügt es, die Steine lose aneinanderzupaden, um überall ben Gasen ben nöthigen Durchzug zu gestatten.

Rach bem Fillen bes Ofens zundet man das Brennmaterial über ben Roste a an; nachdem das Feuer sich dem eigentlichen Brennmateriale mitgetheilt hat, vermauert man diese Deffnung; ebenso werden die Einsatöffnungen ver-

Fig. 56.

nauert und zum Theil durch außen vorliegende eiserne Thüren geschlossen. Der Zuftzutritt findet von unten durch den Rost statt. Der Brennproceß vollzieht sich bei richtigem Gange ohne weitere äußere Einwirkung; der Ofen ist durchgebrannt,



sobald die oberste Lage in Gluth steht, was durch die obere Einsathür oder ein im Ofen angesbrachtes Schauloch e beobachtet werden kann.

Je trockener die Beschickung des Ofens, desto schneller und intensiver ist der Brand. Kleinere, etwa 50 Tonnen (10000 kg) ausgebende Oesen können unter günstigen Umständen in 24 Stunden, größere, 100 bis 150 Tonnen haltende, in 30 bis 40 Stunden vollkommen durchgebrannt sein.

Ist der Ofen gänzlich ausgebrannt, so läßt man ihn abkühlen, und zieht sämmtliche Rost=

stäbe heraus; theils von selbst, theils durch Nachhelfen mit Brechstangen, fällt nun die gebrannte Masse heraus.

Ein anderer Schachtofen, zum Brennen von Portlandcement angewendet, ist in Fig. 58 (a. f. S.) und Fig. 59 (a. S. 133) in Ansicht, Durchsicht und Grundriß dargestellt. Seine Grundsläche beträgt 5,34 m im Quadrat, seine Höhe incl. der Kappe 14,44 m, und besteht wesentlich aus dem Rost, dem Schacht des Ofens und der Kappe.

Den 1,57 m breiten Rost bilden schmiedeeiserne 70 mm hohe, 50 mm breite und 2,10 m lange Stäbe, denen als Auslager zwei Eisenbahnschienen dienen. In der Gegend des Rostes, oder vielmehr unter demselben, befinden sich vier Dessenungen, von welchen die breitere a (1,25 m breit, 1,64 m hoch) nicht nur zum Anzünden des im Ofen befindlichen Materials, sondern auch zum Herausziehen der Roststäbe und der gar gebrannten Cementmasse dient. Die kleineren Dessenungen bbb haben den Zweck, dem Ofen während des Betriebes die gehörige Lust zuzussühren.

Der Schacht bes Ofens enthält die von Chamottesteinen in feuersestem Mörtel hergestellte Retorte, welche in der breitesten Stelle, mithin 2,50 m über der Oberkante des Rostes, einen Durchmesser von 2,82 m erhält; der obere Durchmesser beträgt 1,88 m, der untere 1,57 m. Die ganze Höhe der Retorte ist 7,69 m. Damit das Mauerwerk des Mantels durch die Hise keine Sprünge erhält und um der Retorte den nöthigen Raum zum Ausdehnen während des Brennens zu gewähren, ist hinter derselben eine 70 mm breite ringsum gehende Isolirschicht angeordnet. Um in dem Osen einen stärkeren Zug zu erzielen und den Berbrennungsproducten einen schnellen Abzug zu gewähren, ist auf dem Osen die 5,65 m hohe Kappe angeordnet, welche einen oberen lichten Durchmesser von 1,25 m hat.

Soll der Ofen in Betrieb gesetzt werden, so bringt man leicht verbrennende Brennmaterialien auf die Roststäbe, worauf dann eine Schicht Cementmasse von

^{1) 3} wick, Jahrb. d. Baugewerbe 1876, S. 363.

ca. 16 cm Höhe zu liegen kommt; auf biese ungefähr 11 cm Coaks, darauf wieder Cementmasse und so fort, bis zu der in der Rappe besindlichen Thuröffnung e, durch die sämmtliches Material in die Retorte geschafft wird. Während des Brandes ist diese Deffnung durch eine eiserne Thure verschlossen. Ist die Masse im Ofen die oben an den Rand der Retorte gebrannt, dann werden die Roststäte

Fig. 58.

herausgezogen, ber Cemen fällt nach und wird felbe: schließlich burch die Deffenung a herausgeholt. Der Brand bauert ungefähr vin Tage.

Diefer Ofen tann auch zum Brennen von Romancement benutt werben.

In Betreff ber Comstruction und bes Betriebel ber Schachtöfen für Porblandcement ist noch zu bemer ten, daß das ganze Mauerwert wegen der sehr hohen hier bedeutend fester als bei den Schachtöfen zum Kaltbrennen anzuordnen, gut zu veranken und vor Allem mit einem Futter aus den besten Chamottesteinen zu versehen ist.

Bon großer Wichtiglet ist auch das Berhältnis der Stärke der Coalsschichten priener der Cementschichten priener der Cementschichten Dieses Verhältnis richtet sich sehr stark nach den besonderer Eigenschaften der Rohstosse und sindet man durch Bersuche und genauere Beobachtung leicht das richtige Verhältnis.

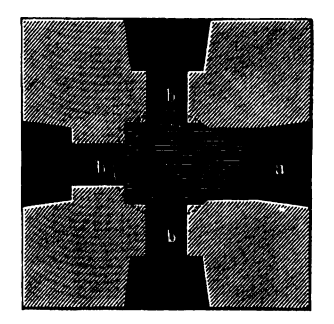
Als Brennmaterial wird in ben Schachtöfen mit unterbrochenem Gange Coals angewendet, seltener eine anthracitische Steinkohle, denn da die Gluth von Schicht zu Schicht, von unten auf nach oben hin vorrlidt, so werden alle slüch tigen Bestandtheile aus den Kohlen abdestillirt und gehen für die Wärmeerzeugung verloren, so daß schließlich doch nur der coalsartige Rest derselben zur Wirkung tommt. Auch witrde der Uebelstand eintreten, daß sich bei Anwendung von Kohlen ein unerträglicher Qualm entwickelt. Sodann ist bei Anwendung von Coals die Gewähr, ein Material zu benutzen, das möglichst wenig schweselsaute

Salze enthält, weil beim Vercoaken der größte Theil des vorhandenen Schwefels nus dem Brennmaterial entfernt worden ist.

Man hat auch vorgeschlagen, ben Coaks vollständig oder wenigstens zum zroßen Theil der Tementmasse vor der Bearbeitung auf der Thonschneidemaschine zuzuseten (D. White 1). Dieses Verfahren hätte allerdings den großen Vorheil, daß der Brand sicher viel gleichmäßiger ausfällt und daß die Steine leichter und ohne zu reißen trocknen; andererseits ist aber sicher, daß dadurch das Fabrikat urch die Asche des Coaks verschlechtert wird; wenn man auch dem Aschengehalte ves Brennmaterials gebührend Rechnung tragen würde, was in der Praxis kaum nöglich ist, so kann doch nur bei Anwendung des allerseinstzertheilten Brennstoffes, tiemals aber bei Einmischung von Grus eine homogene Mischung erzeugt werden.

Der Umstand ferner, daß ein hoher Aschengehalt des Coaks überhaupt den lebelstand mit sich bringt, auf die Cementmasse im Feuer nachtheilig einzuwirken,

Fig. 59.



macht es nothwendig, in allen Fällen Coaks mit einem geringen Gehalt an Mineralbestandtheilen zu verwenden.

Beim Brennen in Schachtöfen sind nicht selten einige Steine durch ein zu intensives Feuer übergar oder todtgebrannt, andere wieder zu schwach gebrannt. Die ersteren sind auszusuchen und zu verwerfen, weil sie bei ihrer sehr großen Festigkeit sehr schwierig zu zerkleinern sind und weil sie ein nicht erhärtungsfähiges Pulver liefern. Die schwach gebrannten, ungaren, durch geringe Schwere und eine mehr oder

weniger hellbraune Farbe gekennzeichneten Stücke werden nach dem Auslesen aufs Neue gebrannt.

Da bei periodischem Betriebe der Ofen jedesmal vollständig erkalten muß, ehe er von Neuem beschickt werden kann, so ist einleuchtend, daß dieses Brennsversahren in Bezug auf Wärmeausnutzung sehr wenig ökonomisch ist; man hat daher auch versucht, den Cement in continuirlichen Schachtöfen zu brennen. Wenn letzteres Versahren auch beim Vrennen von Romancement keine Schwierigkeiten hat, so ist dasselbe sitr Erzeugung von Portlandcement mit sehr geringem Erfolge in Anwendung gebracht worden, weil dieser im Feuer in das Stadium der Erzweichung übergeht, dabei nicht nur in sich, sondern auch an den Ofenwänden sest weichung ibergeht, dabei nicht nur in sich, sondern auch an den Ofenwänden sest weichung loszubrechen. Letzterer Umstand ist die Ursache, daß man sich bis in die neueste Zeit fast allgemein der Schachtöfen mit unterbrochenem Betriebe bediente.

Indeß sind in neuester Zeit wiederholt Schachtöfen mit ununterbrochenem Betriebe zum Brennen von Portlandcement empfohlen worden, ob aber der Erfolg bei diesen ein günstigerer sein wird, als der der früher construirten continuirslichen Schachtöfen, muß erst abgewartet werden.

¹⁾ Dingl. pol. 3. 135, 360.

Ein Ofen zum continuirlichen Brennen von Cement ic. mit Borwärmer zum Erhitzen der Masse vor Zugabe von Brenn material, ist Carl Dietzsch in Malstatt bei Saarbrucken (D. R. A. R. 23 919 vom 23. Januar 1883 und Nr. 26 699) patentirt worden! seine Einrichtung ist aus den Fig. 60 bis 62 zu ersehen.

Fig. 60.

Big. 61.

Fig. 62.

Der Ofen besteht aus brei Abischungen: A Borwärmer, B Schmelzeim C Abkühlungsraum. Der Borwärmer hat oben eine Dessnung D zum Einsetz der rohen Masse und unten einen Schwer ber E zum zeitweisen Abschließen der Kaumes. Der Schmelzosen steht dart den Hals F mit dem Borwärmer u Berbindung, welcher Hals durch mut sereseste Thür g nach außen verschlosse ist. Der Abkühlungsraum schließt unter

mit einem Rost H ab, durch welchen die Berbrennungsluft eintritt. Der gebrannte Cement wird durch die Oeffnung K, welche außen durch eine Thür L verschließbar ist, gezogen. Der freie Raum I unter dem Kost, welcher was außen mit einer Thür L verschließbar ist, steht durch die Oeffnungen m w

¹⁾ Thonind. 3tg. 1883, S. 399. Dingl. pol. 3. 250, 520.

einem Canal N in Verbindung, durch welchen künstlich Wind in den Ofen gepreßt werden kann. Der Schmelzraum B, als Mittelpunkt des Ofens, dient dazu, die Cementmasse zu fritten. Während des Frittens ist die Masse weich, schweißend, sie schmilzt in sich zu Klumpen und mit den Ofenwäuden zus sammen, besonders wenn sie, wie es in den unteren und mittleren Schichten der Fall, von darüber liegenden Schichten belastet ist. Der Schmelzraum ist daher so disponirt, daß er nach oben freigelegt und sür Stechs und Brechwertzeuge zugänglich gemacht werden kann. Er erweitert sich nach unten, damit die Cementsmasse weniger an den Osenwänden hängen bleiben kann.

Während der Vorwärmer A mit roher Masse und der Abkühlungsraum C mit gebranntem Cement gesüllt sind, ist der Schmelzraum B schicktweise mit Cementmasse und Kohle oder Coals im Brande; die abziehenden Gase erwärmen und calciniren die Cementmasse, welche den Hals F und den Vorwärmer A süllt. Ist der Sat des Schmelzraumes so weit durchgebrannt, daß die Hite im Absnehmen begriffen ist, so wird der Abkühlungsraum so weit geleert, daß er oden den Inhalt des Schmelzraumes aufnehmen kann. Dann wird die Thür g geössenet und der Schieber E geschlossen. Sinkt die glühende Masse des Schmelzraumes den unteren Schichten nicht nach, so wird durch Stampsen, Stecheisen oder Belastung nachgeholsen, dis der Raum leer ist. Alsbann wird der Schieber E geössenet und der Schmelzraum wieder mit vorgewärmter Masse und Brennmaterial gefüllt. Die Dessnungen o, welche während des Brandes geschlossen sind, dienen dazu, im Nothfalle den Cement im Osen zu locken, und von den Osenwänden durch Wertzeuge lösen zu können. Die gleiche Vorrichtung sindet sich auch am Borwärmer in den Dessnungen p.

Der Ofen kann an seinem Abschluß oben entweder direct mit einem Kamin oder mit Trockenräumen in Verbindung gesetzt werden. Je nachdem es sich rentirt, mehr oder weniger Wärme zum Vorwärmen der Masse oder zum Trocknen zu verwenden, kann der Vorwärmer in seinem Inhalt beschränkt oder erweitert werden.

Der beschriebene Ofen zeigt das System des getheilten Cementbrandes, welscher in getrennten Räumen stattsindet, indem die Verbrennungsluft sich an gefrittetem Cement erwärmt, dann in den Schmelzraum tritt, und die heißen Gase die Masse in dem abgetrennten Vorwärmer erhitzen. Anstatt eines Schmelzraumes können mehrere um einen entsprechend großen Vorwärmer gelegt werden. Auch können die Schmelzräume größer oder kleiner gewählt werden.

Nach bemselben System arbeitet ein anderer Ofen, wie er in Fig. 63 u. 64 (a. f. S.) abgebildet ist; nur ist hier statt des schachtförmigen Borwärmers ein Canal mit beweglicher Sohle, d. h. mit Wagen W gewählt, die eine seuerfeste Platte haben, auf welcher die Cementmasse nach und nach in die Nähe des Schmelzraumes gefahren und von da in den Schmelzosen gezogen wird. Diese Anordnung ist vorzuziehen, wenn die Cementmasse nicht sehr fest ist und darum im Schachtosen sich zu sehr zerreibt.

Die Anwendung von Unterwind ist nur dann nothwendig, wenn genügender Zug nicht vorhanden ist, oder wo die abgehende Wärme durch Trockenräume geführt werden soll.

Die rohe Masse tann auf der Schicht bes Bormarmers noch etwas feucht, entweber in Gestalt von gepreßten ober geformten Steinen ober in unregelmäßigen

Fig. 63.

Fig. 64.

Stliden, wie in ben gewöhnlich offenen Schachtöfen, aufgegeben werden Sie nimmt an Festigkeit au, je mehr fie ber Goble des Borwärmers entgegen fintt, wo fie ale brauner, bichter Balbbrand in ber Festigkeit von gebrannten Rall antommt. In ans gehender Weißgluth, jedoch noch unfähig zu ichweißen, wird die Maffe bom Bormarmer in ben Schmelge raum beförbert.

Bur Frittung bes Cementes genligen, nachbem
bie Masse im Borwärmer
einige Stunden cascinirt
und aufgeschlossen ist, 20
bis 30 Minuten; jede
weitere Berlängerung der
unter dem Frittepunkt stehenden niederen Sitzegrade
und der zum Durchschmelzen der Masse erforderlichen Brennzeit ist mit
unnöthigem Auswande von
Brennmaterial und Osenräumen verbunden.

Wilhelm Bertina in Schierstein a. Rh. erhielt auf einen Hohofen zur Portlandcementfabrikation mit Anwendung von Gebläseluft und continuirlichem Betriebe ein Patent (D. R.-P. Nr. 2720 vom 8. Januar 1878.). Sowohl die innere und äußere Gestalt des Ofens, als auch Ausrtistung und Gebläsearmatur haben große Aehnlichkeit mit den neuen "Hohösen". Das mit einem completen Blechmantel umhüllte Mauerwerk ruht auf einem starken, freistehenden, durch eine entsprechende Betonsohle trocken gelegten Fundament, das zwei mit Schieber verssehene Dessungen enthält, welche zum Entsernen der gebrannten Cementmasse bestimmt sind. Ferner sind in dem Unterdan die Gebläsegewölbe vorgesehen, in welche gußeiserne Formen eingeseht werden. In dem unteren Theile des Blech-

¹⁾ Rotigblatt bes Deutschen B. f. Fabr. v. Ziegeln, Thonwaaren, Rall und Cement 1878, S. 414. Jahresber. ber chem. Technol. 1879, S. 648.

mantels, entsprechend der mittleren und oberen Rasthöhe, sind mehrere Schausbezichungsweise Arbeitsöffnungen mit Bügelverschluß angebracht, um einem mögslichen Versetzen des Ofens abhelsen zu können. Oberhalb der Formöffnungen ist das seuerseste Ofensutter eingezogen und zwar, um einmal die Rast als eigentlichen Brennraum (Garfeuer) zu erhalten und die Formen vor den niederfallenden Cementstücken zu schützen, vor Allem aber, um die möglichst beste Speiselustzvertheilung zu erreichen. Die Gicht des Osens trägt eine Sichtbühne, welche mit einem Aufzug communicirt; fortlausend mit dem Osenschacht ist ein Blechschornstein mit zwei oder drei verschließbaren Thüröffnungen ausgesetzt, welche zum Ausgeben der Sichten dienen. Das innere Schachtsutter hat nun so viel Neigung, um das Niedergehen der Sichten regelmäßig zu fördern. Die Windleitungseinrichtungen sind die allgemein gebräuchlichen; die einzelnen Düsenrohre müssen mit Regulirvorrichtungen versehen und etwas beweglich sein.

Was die Dimensionen des Ofens betrifft, so richten sich diese nach dem in 24 Stunden zu erzielenden Quantum Cement, jedoch können als Maximalmaße ca. 18 m Höhe und ca. 6 m größter Durchmesser angenommen werden.

Es ist mehr als unwahrscheinlich, daß bei diesem Hohosen der Erfolg ein günstiger ist, um so mehr, da die gepreßte Luft ein intensiveres Verbrennen des Vrennmaterials hervorbringen wird, was ein Verschlacken des Vrenngutes und ein Anhängen an den Wänden nur befördern muß 1).

Außer diesen angegebenen Defen erwähnen wir noch den Schachtofen zum continuirlichen Brennen und Trocknen von Portlandcement von R. A. Gibbons (Northfleet in England²) und den continuirlichen viertheiligen Brennofen mit directer Gasseuerung von Ferd. Steinmann³), Civilingenieur in Dresden, worüber das Nähere in der ansgegebenen Literatur zu finden ist.

Ein ganz neues Princip verfolgt A. Tomei in seinem Circulirofen. Ausgehend von der Thatsache, daß in den zum Brennen von Cement in Gebrauch besindlichen Schachtösen eine große Quantität Wärme ungenutt entweicht, indem einerseits die Rauchgase mit hoher Temperatur in die Atmosphäre entweichen, andererseits eine große Quantität von Gasen unverbrannt bleibt, suchte A. Tome i in Lebbin (Insel Wollin) in seinem patentirten (D. R.= P. Nr. 3502 vom 23 Februar 1878) Circulirosen zur Bermeidung des Wärmeverlustes den Schachtosenbetrieb continuirlich zu gestalten). Er verbindet zu diesem Zwecke eine gewisse Anzahl Schachtösen zu einem Spstem und führt den Brennproceß abwechselnd in dem einen Schacht von oben nach unten, im zweiten von unten nach oben u. s. w. Die Schächte Fig. 65 und 66 sind durch Rauchcanäle abswechselnd oben und unten mit einander und mit dem Schornstein in Berbindung gebracht. Während des Brennens sind die Füllössnungen durch Deckel o geschlossen, die unteren zum Entleeren bestimmten Dessangen aber vermauert.

¹⁾ Comei, Rotizblatt f. Fabrik. v. Ziegeln 1879, S. 197.

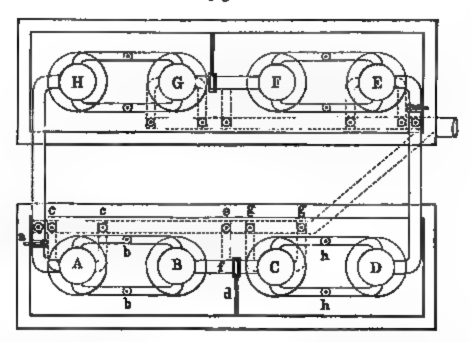
²⁾ Wagner's Jahresber. der chem. Technologie 1879, S. 646.
5) Dingl. pol. J. 200, 457.

⁴⁾ Dingl. pol. J. 237, 293. Thonind. = 3tg. 1879, S. 80.

Soll nun z. B. Schacht A angezündet werden, so bringt man in benselben und Holz und setzt ihn dann in gewohnter Weise abwechselnd mit Coaks und Steine voll. Darauf schließt man den Schieber a und die Rauchgloden b, welche berbindung mit Schacht B herstellen, ebenso die Bichtöffnung o, während be Ausziehöffnung und die Rauchgloden c, welche die Sase in den Schornstein sieren, geöffnet bleiben. Wan entzündet nun das Holz und läßt allmälig den Brad

Fig. 65.

Fig. 66.



bis in die Mitte des Ofens vordringen. Inzwischen ist Schacht B mit Colle und Steinen angestillt, oben eine kleine Lage Holz aufgebracht, zulest oben mit unten geschlossen worden. Dann werden die Rauchgloden o geschlossen und die Bloden d und e geöffnet, so daß jetzt bei geschlossenem Schieber a die Rauchgest aus Schacht A durch Schacht B, den Canal f und die Glode e in den Schote stein entweichen. Man entzündet nun das Holz auf Schacht B, indem und gleichzeitig Luft durch den Deckel eintreten läßt. Dadurch werden die auf

Schacht A kommenden Gase entzündet und somit Schacht B vorgewärmt, die sich auch hier der Coaks entzündet. Ist Schacht B die in die Mitte gebrannt, so wird der Schieber d geöffnet und somit die Berbindung mit Schacht C hergestellt, welcher nachher vollständig gesetzt und geschlossen worden ist. Die Gloden d, d und e werden geschlossen und die Gloden g geöffnet. Ferner öffnet man den Deckel von Schacht B, damit die Luft leicht eintreten kann. Zur Entzündung der Gase wird durch die untere Thür von Schacht C etwas Holz entzündet und Luft zugesührt. In gleicher Weise schreitet man mit dem Betriebe von Schacht C nach D, von hier nach E u. s. w. fort die zu Schacht A zurück, so daß der Bestrieb ein ununterbrochener ist.

Tomei giebt an, daß bei seinem Ofen 1/3 des Brennmaterialverbrauches gewöhnlicher Schachtöfen gespart werde, ohne die Vortheile des Schachtosens für das Brennen von Cement zu vermindern. Auch sei das Fassungsvermögen der Defen dadurch ein größeres, daß der Raum, welcher von dem weniger gestrauchten Coaks eingenommen wäre, für zu brennendes Material frei werde. Außerdem kann auch der Zug viel leichter und vollkommener regulirt und in Folge dessen eine größere Sicherheit des Brandes herbeigesührt werden. Endlich könnten in die Desen halbtrockene Steine gesetzt werden und die Desen eventuell leicht mit Gasseuerung versehen werden. Dasselbe Princip sei auch für Kammersösen anwendbar und dann könne das Heizen derselben sowohl durch schichtweise eingegebenes Brennmaterial oder auch durch Heizschächte, wie beim Ringosen, bewirkt werden.

In neuerer Zeit hat man in mehreren Fabriken angefangen, den Hoff=mann'schen Ringofen mit großem Vortheile zum Brennen von Portland=cement zu verwenden. Form und Betrieb des Ofens haben wir bereits beim Kalkbrennen (S. 41) besprochen. Für das Brennen des Portlandcementes hat dieser Ofen außer der Brennmaterialersparniß noch den Vorzug, daß die Beschickung fortwährend und ohne Störung des Brennprocesses beobachtet, daß die Höhe der Gluth bemessen und hiernach die Befeuerung regulirt werden kann, daß somit eine große Sicherheit sur den glinstigen Aussall des Brandes gegeben ist.

Der Ringofen gestattet, den Trockenproceß dadurch abzukürzen, daß man die Steine in denselben einsetzen kann, sobald sie nur die genügende Festigkeit haben, um ihr eigenes Gewicht zu tragen.

Die bereits vorhandenen Kingösen haben 8 bis 18 und auch mehr Abstheilungen. Bei regelmäßigem Betriebe soll jeden Tag das Feuer um eine Abtheilung vorwärts rücken, folglich wird auch jeden Tag eine Abtheilung vollsgeset und eine geleert. Im Ringosen kann man ganz nach Bedarf produciren, man kann langsam oder rasch brennen, wie es die Umstände, resp. der Absatz verlangen.

Im Ringofen kann jedes beliebige Brennmaterial angewendet werden; dasselbe kann hier auch einen bedeutenderen Aschengehalt haben, weil erstlich die Menge des erforderlichen Brennmateriales eine viel geringere ist und dann, weil die größere Masse des Aschengehaltes in den Beschickungscanälen abgelagert wird.

Was den Betrieb im Ringofen anbelangt, so erfordert derselbe genau gesschulte Arbeitskräfte und eine stete gewissenhafte Beaufsichtigung.

Ueber den Werth des Ringofens gegenüber den Schachtöfen beim Brensen von Portlandcement ergiebt sich aus den bisher gemachten Beobachtungen Folgendes: Der Brennmaterialbedarf stellt sich wesentlich zu Gunsten des Ringsofens, welcher nur 70 bis 75 Proc. (nach Anderen nur etwa die Hälfte) von dem erfordert, was in Schachtöfen verbraucht wird. Auch das Einsetzen und Entsleeren ist beim Ringofen billiger und betragen die desfallsigen Kosten nur 75 bis 85 Proc. von denjenigen beim Schachtofen; das Entleeren des Ringosens ist inz dessen angreisender für die Arbeiter als beim Schachtosen, wegen der Hire, welscher die Arbeiter im Ringosen sich aussetzen müssen.

Die Bortheile des Ringofens kommen um so mehr zur Geltung, je schneller ber Betrieb desselben stattfindet, d. h. je schneller bas Feuer vorwärts schreitet, je mehr Cement also in dem Ofen gebrannt wird. Je besser das Brennmaterial und je trockener die roben Cementziegel beim Ginseten sind, besto mehr leistet der Dfen und kann der Unterschied gegen geringwerthiges Brennmaterial und Ginsetzen nasser Cementsteine so bedeutend werden, daß es sich empfiehlt, letztere extra zu trodnen, wenn dieses billig bewerkstelligt werden kann. Dieser Punkt ift namentlich dann in Betracht zu ziehen, wenn der Ringofen bis zur äußersten Grenze seiner Leistungsfähigkeit ausgenut werden soll. Der Berwendung geringwerthigen Brennmaterials und naffen Steinen gegenüber fann bei gutem Brennstoff und trodenen Steinen die Leistungsfähigkeit des Ringofens um 20 Proc. und mehr gesteigert, b. h. das Brennen viel schneller betrieben und der Ofeninhalt viel leichter bis in die äußersten Winkel gleichmäßig gesintert werden. Es ist hier der Einfluß der Dualität des Brennstoffes auf die Leistungsfähigkeit des Dfens entschieben größer als beim Schachtofen, wo etwas schwächeres Brennmaterial in nicht so intensiver Weise seine Geringwerthigkeit documentirt; die zum Garbrennen bes Cementes erforderliche Brennstoffmenge, je nach dessen Qualität, schwankt in geringerem Maße beim Schachtofen als im Ringofen, da beim ersteren doch stets Ueberschuß an Brennstoff gegeben werden muß. Erdmenger 1).

In gleich günstiger Weise urtheilen auch B. Liebold²) und Fr. Ziurect³). Bergleicht man die Anlagekosten eines Ringosens für eine jährliche Production von 100000 Tonnen Portlandcement mit den Anlagekosten von 14 Schachtsösen, wie sie für diese Production erforderlich sind, so ergiebt sich:

Ein Ringofen mit 18 Abtheilungen zum Brennen von 100000 Tonnen Portlandcement pro Jahr erfordert:

1400 cbm Mauerwerk aus Bruchsteinen oder gewöhnlichen		
Ziegeln incl. Material à 14 Mf	Mt.	19 600
Schornstein, 50 m hoch, Material und Arbeit	n	4 000
270 cbm Ofenfutter aus Chamottesteinmauerwerk à 40 Mk.	n	10 800
Eisentheile	n	3 60 0
Bedachung des Ofens, Material und Arbeit	n	10 0 00
	Mt.	48 000

¹⁾ Thonind. = 3tg. 1882, Nr. 50.

²⁾ Notizblatt f. Fabrik. v. Ziegeln 2c. 1876, S. 309.

³⁾ Daffelbe 1871, S. 109.

Ein Schachtofen mittlerer Größe erforbert:

220 cbm Mauerwerk aus Bruchsteinen ober	gew	öhn	liche	n		
Ziegeln incl. Material à 14 Mt		•	•	•	Mt.	3080
18 cbm Chamottesteinmauerwerk desgl. à 40 ?					• • •	72 0
Eisentheile, Roststäbe, Rostbalken, Reifen 2c.					n	720
Hölzerner Umbau des Ofens		•	•	•	n	500
			~		Mt.	5000

Bierzehn solcher Schachtöfen, wie sie zum Brennen von 100 000 Tonnen Portlandcement pro Jahr erforderlich sind, kosten also $14 \times 5000 = Mt.70000$; dieselben stellen sich also um nahezu 50 Proc. theurer als der Ringosen. Außersem ist zu beachten, daß Schachtösen fortwährende Reparaturen erfordern, während gut gebaute Ringösen nur sehr selten reparaturbedürftig sind. Diese Ueberslegenheit des Ringosens, sowohl in Betreff geringerer Anlagekosten als auch eines billigen Betriebes, ist die Ursache, daß die meisten größeren Portlandcementsfabriken Deutschlands sich der Ringösen bedienen.)

Ein nach dem Princip des Hoffmann'schen Ringofens eingerichteter Ofen ist der von Lipowit, welcher in einer Cementfabrik auf Schonen (Schweden) angewendet ist 2).

Der gar gebrannte Cement stellt eine gesinterte, je nach dem Material, woraus er bereitet worden, mehr oder weniger porbse, lavaartige Masse von grünzgrauer Farbe und ziemlich bedeutender Festigkeit dar.

Ungare Partien zeigen keine Sinterung und haben bei sehr geringer Festigkeit eine mehr ober weniger hellbraune Färbung; übergare sind von sehr dichter
Structur, basaltartig, blaugrau bis schwarzgrün von Farbe, ungemein sest und
geben ein schweres, scharses Pulver, welches nicht mehr bindet. Es ist daher
möglichst zu sorgen, nur die grüngraue, poröse Wasse zu erzeugen; hierzu ist es
nothwendig, sür ein jedes Waterial durch Bersuche den geeignetsten Hierzu ist es
nothwendig, sür ein jedes Waterial durch Bersuche den geeignetsten Higgerad zu
ermitteln. Je dichter das Rohmaterial ist, desto schärfer muß im Allgemeinen
der Brand sein. Auch muß die Temperatur beim Brennen um so höher sein, je
reicher die Mischung an Kalt und umgelehrt. Die zur Erzeugung von Portlandcement ersorderliche Temperatur ist helle Weißgluth, etwa 2000. Da man nicht
im Stande ist, solche Temperaturen nur annähernd zu schäßen, so gewähren nur
die Farbenveränderungen, welche der zu brennende Cement im Fener erleidet, einen
sicheren Anhaltspunkt über die beim Brennen inne zu haltenden Temperaturgrenzen.

Bei dunkler Rothglühhige wird der kohlensaure Kalk ätzend und wirkt aufschließend auf den Thon. Bei lebhafter, nur eine Stunde anhaltender Rothgluth wird derselbe so vollständig zersett sein, daß mit Ausnahme größerer Quarzstheilchen sämmtliche Kieselsäure in die lösliche Modification übergeführt ist und sich Alles in verdünnter Salzsäure löst; dabei hat die Masse eine hellgelbbraune Farbe angenommen, sie erhitzt sich mit Wasser start und ihre Erhärtungsfähigkeit ist nur gering.

¹⁾ Aus der Töpfer= und Ziegler=Ztg. durch die Thonind.=3tg. 1882, S. 447.

²⁾ Dr. 3 wid, Jahrb. der Baugewerbe 1871, S. 262.

Mit steigender Temperatur wird die Masse immer dunkler braun; ihre Beständigkeit an der Luft wächst mit ihrer Erhärtungsfähigkeit, ihre Erhitzung mit Wasser nimmt ab, Beweise, daß der ätzende Kalk mehr und mehr in chemische Berbindung mit den Bestandtheilen des Silicats tritt.

Mit Weißgluth wird die Masse grau, nimmt einen Stich ins Grüne, von Eisenorydkalk an, der mit der Temperatur an Intensität zunimmt. Bis jetzt hat auch noch immer die Güte und Erhärtungsfähigkeit des Cementes zugenommen; denn die Härte und Widerstandsfähigkeit des angemachten Cementes steht, innerhalb der zulässigen Grenzen, mit der Dichtigkeit der gebrannten Masse in geradem Verhältnisse.

Nimmt die Intensität des Feuers noch weiter zu, so tritt an Stelle der grünlichen Eisenorydtalkfärbung eine blaugraue, von sich bildendem Eisenorydulstlicat, und dann wird der Cement schon untauglich. Bei noch weiterer Steigerung der Temperatur wird die Masse immer dichter, alles Eisenoryd ist versichwunden und Eisenorydul an seine Stelle getreten. Zuletzt geht die Masse in den Zustand vollkommener Schmelzung über, wird obsidianartig und durch kieselssaures Eisenorydul grünschwarz gefärbt.

Im ersten Stadium giebt die gebrannte Masse ein helles gelbbraunes und lockeres Pulver; im zweiten, dem Normalzustande, ein scharfes, graues, ins Grüne ziehendes Pulver; im dritten ist das Pulver entschieden blaugrau, während das Product des letzten, der verglaste Cement, ein helles, weißgraues, äußerst scharses Pulver liefert.

Man sollte daher von Zeit zu Zeit Proben dem Ofen entnehmen, um ersehen zu können, daß der gewünschte Grad der Sinterung eingetreten ist; in dieser Beziehung hat der Ringosen wieder einen Borzug vor anderen Defen voraus, indem man es beim Ringosen ganz in der Gewalt hat, sich jeden Augenblick von dem Zustande des im Feuer besindlichen Materials zu überzeugen. Michaslis¹).

Eine sehr unangenehme manchmal auftretende Erscheinung ist die Neigung der im Feuer befindlichen Cementmasse sowohl beim Beginn des Brandes als auch beim Abkühlen zu Pulver zu zerfallen, welches mit Wasser schlecht oder kaum noch erhärtet. Diese Eigenschaft kann auch beim Brennen des Portlandcementes in Schachtöfen Störungen verursachen, es werden dann die unteren Lager, welche schon zur Abkühlung gelangen, während die mittleren und oberen noch im Brennen begriffen sind, durch ihr Zerfallen die Zugöffnungen dermaßen verstopfen, daß der Brennproceß ganz oder zum Theil unterdrückt wird. Der zerfallene Cement stellt, wenn von normal gebrannter Masse herrührend, ein äußerst seines hellbraunes Pulver dar.

Dr. Michaëlis schreibt das freiwillige Zerfallen des Portlandcementes einem chemischen Spannungszustande zu bei falscher, d. h. zu thonreicher Zusammensetzung. Thonreiche Mischungen, welche 200 Aequivalente und weniger Kalk auf 100 Aequivalente Kieselsäure und Sesquioxyde enthalten, sind es, welche bei der Abkühlung mehr oder weniger zerfallen. In diesen thonreichen Mischungen ist nicht genug Kalk vorhanden, um das Eisenoxyd und die Thonerde

¹⁾ Micaëlis, Die hydr. Mörtel 2c., S. 136.

ei der zur Erzeugung von Portlandcement erforderlichen Temperatur vor der heilweisen Verbindung mit Kieselsäure zu bewahren. Die Temperatur ist andererzeits wiederum noch nicht hoch genug, um eine so sesste und stadile Verbindung wischen diesen Körpern zu bilden, daß dieselbe auch bei gewöhnlicher Temperatur, vo die Verwandtschaft der Kieselsäure zur Thonerde und zum Eisenoryde eine ehr geringe ist, bestehen kann, und so kommt es, daß die Moleküle bei der Absühlung sich trennen. Die Eigenschaft des Zerfallens läßt sich daher einsach urch Zusatz geringer Mengen Basis, wie Kalt und Alkalien, zu den zerfallenden Nischungen beseitigen. Auf der anderen Seite darf aber die Cementmischung vieder nicht zu kalkreich werden, weil dann ein anderer ebenso unangenehmer zehler, das Treiben, eintritt.

Nach L. Erdmenger 1) rührt das Zerfallen der Cementmasse auch noch von anderen Ursachen, als einem zu hohen Thongehalt her, so unter Anderem auch von dem zu scharfen Zuge im Ofen von dem Beginn des Brandes an dis zu eintretender Sinterung. Auch kann selbst bei sehr kalkhohem, sogar treibendem Cement durch stark aschenhaltige Coaks, welche auf den im Cement enthaltenen Kalk wie der Thon einwirken, erhebliches Zerfallen im Ofen eintreten; es sind daher beim Brennen im Schachtofen möglichst aschenreine Coaks anzuwenden. Sollte aber auch bei reinen Coaks bei quantitativ richtigen Mischungsverhältnissen der Rohmaterialien Zerfallen eintreten, so ist zu schwach gebrannt oder die Mischung mangelhaft, deren sorgfältigste Handhabung immer vor Allem bestont werden müsse.

Nach Dr. Frühling 2) ist das Zerfallen der Cementklinker auch häufig auf sehlerhaftes Brennen zurückzuführen. Normale Mischungen zerfallen oft sehr stark, wenn dieselben langsam gebrannt werden, d. h. sehr lange im Ofen in Gluth stehen bleiben. Es sei schon oft vorgekommen, daß man beim Eintreten dieses Fehlers die Ursache lange vergeblich in den Mischungen suchte, während derselbe schließlich durch einen schnell zu Ende geführten Brennproceß beseitigt wurde. Schon die durch Einfluß des Wetters sich so oft verändernde Brennzeit eines Osens weist auf den hohen Werth eines schnellen Brennens des Cementes hin.

He Chatelier 3) erklärt das Zerfallen des gebrannten Cementes aus dem Verhalten des im Portlandcemente enthaltenen Calciumsilicats, 2 CaO. SiO2. Wird dieses dis zum Erweichen erhitzt (Schmelztemperatur des weichen Eisens) und langsam abgekühlt, so bildet es eine etwas durchscheinende Masse, welche bald krystallinisch wird und dann in ein seines Pulver zerfällt. Bei Anwendung weniger hoher Temperaturen tritt dieses Zerfallen nicht ein.

4. Pulverifiren der gebrannten Cementmaffe.

Die bis zur Sinterung gebrannte Cementmasse besitzt eine große Härte und Festigkeit, welche je nach dem Rohmaterial und der mehr oder weniger steifen

¹⁾ Thonind. = 3tg. 1881, S. 51.

²⁾ Notizbl. f. Fabr. v. Ziegeln 2c. 1875, S. 84.

³⁾ Compt. rend. 94, 867. Thonind. 3tg. 1882, S. 203.

Mischung mehr ober minder beträchtlich sein kann. Da, wie wir später angeben werden, der Grad der Zerkleinerung des Portlandcementes einen sehr wesentlichen Einfluß auf die Bindefähigkeit desselben hat, so ist man in neuester Zeit immer mehr bestrebt, die Zerkleinerung des Cementes in möglichst vollkommener und billiger Weise zu erreichen. Hierzu bedarf man bei der sehr beträchtlichen Härte der Cementmasse eine nicht geringe mechanische Kraft und starke Maschinen.

Die zum Pulverisiren angewendeten Maschinen sind von sehr verschiedener Construction, meistens werden Maschinen verwendet, welche sich in die Zerkleinerungsarbeit in der Weise theilen, daß besondere Maschinen die Cementmasse in kleineres Korn verwandeln und andere zum Pulvern dienen. Selten bedient man sich jetzt noch solcher Maschinen, welche die ganze Zerkleinerungsarbeit allein auszusühren haben, weil diese der Natur der Sache nach immer einen verhältnißmäßig viel größeren Kraftauswand erfordern und weit weniger leisten.

Der erstere Weg ist unbedingt der rationellste; der jetzige Stand der Cementindustrie stellt hohe Anforderungen auf quantitative wie qualitative Leistung, Kraftbedarf und Widerstandssähigkeit der Maschinen und diesen Anforderungen kann nur genligt werden, wenn die Zerkleinerung allmälig und auf verschiedenen auf einander solgenden Maschinen ausgeführt wird, so zwar, daß für jede einzelne Maschine das Maximum ihrer Wirkungssähigkeit gesichert bleibt. Auch sollte die Sortirung dahin ausgedehnt werden, daß die einzelnen auf einander solgenden Zerkleinerungsmaschinen nur gleichmäßiges und zwar nur solches Ausschlätzu

Zur Vorzerkleinerung des Cementes benutt man fast allgemein, abgesehen von den noch hier und da vorkommenden Brechschnecken, Steinbrecher und Walzwerke in der Art, daß durch die Steinbrecher die gröbsten Stücke auf ein ziemlich gleichmäßiges Korn gebracht und dann den Walzen zugeführt werden.

erhalten, für bas sie besonders geeignet sind. Rämp 1).

Maschinen zur Vorzerkleinerung des Cementes.

Steinbrechmaschine. Diese von dem Amerikaner Blacke aus Newhaven, Connecticut, 1858 erfundene Maschine ist durch die Londoner Weltausstellung 1862 in Europa allgemein bekannt geworden, hat sich ihrer Einfachheit und Leistungsfähigkeit halber sehr schnell eingebürgert und ist seitdem von vielen Maschinenbauanstalten mit mancherlei Abanderungen und Verbesserungen ausgeführt worden.

Die Construction einer Steinbrechmaschine mit einem beweglichen Backer ist aus Fig. 67 und 68 ersichtlich. A und B sind die beiden Kinnladen, durch welche das zu zerkleinernde Material zerbrochen wird. A steht fest und vertical, B ist beweglich und schließt mit A einen ca. 27° messenden Winkel ein; dies schwingt in kleinen Oscillationen um die Achse D. Diese Bewegung wird der Kinnlade B durch den Kniehebel EE' mittelst des Kurbelgetriebes GH von der Schwungradwelle H aus mitgetheilt und zwar so, daß der Kniehebel die Lade B gegen die aufgegebenen Steine drückt, während der Kückgang von B durch die

¹⁾ Thonind.=3tg. 1881, S. 162, u. Rotizbl. f. Fabrik. v. Ziegeln 2c. 1878, S. 126.

Bulberifiren bes Portlanbcementes.

145

Summiseder F bewirkt wird. Die feste Lade A, gegen welche die Steine gesquetscht werden, besteht aus einem mit verticalen Furchen versehenen gußeisernen Fig. 67.

Fig. 68.

Blod; ebenso ist die bewegliche Lade B von Hartguß auf ihrer wirkenden Seit gleichfalls mit Furchen versehen, derart jedoch, daß die Erhöhungen den Ber tiefungen der festen Lade entsprechen. Der Aniehebel ist mittelst der hinter ben

Schenkel E' liegenden Reilvorrichtung verstellbar.

Die Walze C bewirkt das regelmäßige Auswersen des Steinbruches und with halt ihre Bewegung durch Riemenbetrieb von der Hauptwelle H aus mittelst in Scheiben K und L nebst der Spannwelle M. Der Betrieb der Schwungrad und Aurbelwelle H geschieht durch Riemenbetrieb, sitt welchen die Scheiben I und I' angebracht sind. Als Kraftmaschine dient in der Regel eine Dange maschine.

Gine Steinbrechmaschine mit zwei beweglichen Baden hat noch ftebende Ginrichtung (Fig. 69). a Baden, um Achsen b beweglich, mit gezahnter

Fig. 69.

mound

Platten f und Holzstutter g versehen. d zwei Halsringe auf der Rudseite ind Badens am oberen Ende c, durch welche er von je einer besonderen Welle ein wegt wird. Beide Wellen sind durch gezahnte Räder h geluppelt, in die ein Ertriebe eingreift, auf dessen Welle sich ein Schwungrad besindet. Iede Ladduchläuft nur den halben Hub der gekröpften Achsen und daher können auf die Radzähne und die Achsen schwächer sein, als wenn nur eine Bade bewestist. Die beiden Backen des Brechmaules sind mit leicht auszuwechselnden stählernen oder in Schalenhartzuß hergestellten gerippten Platten armirt.

Die Walzwerke, welche zur weiteren Zerkleinerung der von der Enterchmaschine vorgebrochenen Tementmasse die zu grobem Pulver dienen, sind ber Regel so angeordnet, daß zwei Baare derselben über einander liegen. De obere cannelirte Walzenpaar empfängt das vom Steinbrecher grob vorzerkleinen

Naterial und giebt daffelbe an das untere enger gestellte Walzenpaar ab, welches zie Zerkleinerung soweit bewirkt, daß von hier aus das Material direct auf die Nahlgänge 2c. gehen kann. Sine Rüttelvorrichtung mit Regulirvorrichtung am Erichter bewirkt eine regelmäßige Aufgabe des zu zerkleinernden Cementes. Bei ebem Walzenpaar ist die eine Walze sestgelagert, die andere mit ihren Lagern verschiedbar und mit einer Stellvorrichtung versehen, um die Korngröße des zu

erzielenden Mahlgutes res guliren zu können.

Die Walzen liefern schon einen gewissen Procentsats an feinem Mehl, so daß hier schon eine Abstebung

flattfinben fann.

Eine in neuerer Zeit zur Anwendung gekommene Zerkleinerungsmaschine ist die von der Märkischen Raschinenbauanstalt, vorm. Kempfu. Comp. zu Wetter a. d. Ruhr (Westphalen) verbesserte Renette'sche Mörsermithle (D. R.-B. Rr. 575 vom 8. Juli 1877).

Die Eigenthumlichkeit ber Mörsermühle besteht in ber treissörmigen Oscillation einer schweren Birne (Reule) in und unterhalb eines sphärischen, mörserartigen Topfes. Die in den Topf eingebrachten Stoffe werden zunächst in dem

weiten Theile des Topfes von der oscillirenden Birne erfaßt, zermalmt und fallen zu immer kleineren Stüden immer tiefer in den Raum zwischen Topf und Birne hinunter, um stets von Neuem wieder von der Birne erfaßt, zu immer kleineren Stüden und schließlich nach Erfordern selbst zu feinem Pulver gemahlen zu wers den. Die Wirkung der oscillirenden Birne ist also eine continuirliche.

Die Fig. 70 und 71 repräsentiren die Construction einer Mörsermühle, bei weicher die Birne durch ihren oberen Theil als Steinbrecher, und von unten nach oben als Zermalmmaschine arbeitet. Den möglichsten Grad von Feinheit

des Mahlproductes erzielt diefe Mible also durch Höherstellen der Birne.

Auf einem starten Fundament C befindet sich ein gußeisernes Gerüst D, welches die Lager E aufnimmt, in welchen die verticale Welle F geführt ist. Die Bewegung dieser verticalen Welle wird burch konische Raber bewirkt, auf

deren Antriebswelle die Antriebsriemenscheiben und das Schwungrad befestigt sind. Bur Herstellung der treisförmigen Oscillation der Birne G ist an der Welle ein Kurbel mit kugelförmigen Zapsen aufgekeilt, welche mit Hilse eines in der Buw befindlichen, verschiebbaren Metalllagers die Oscillation der Birne mittheilt und zu gleicher Zeit ein Höhers oder Tieserstellen der Birne G gegen den Tops H

Fig. 71.

gestattet. Die Stellung der Birne wird durch Schranbe und Handrad mittelft einer starten Hebelübersetzung bewirkt, auf welchen Hebel der Stahlzapfen der Birne in einen sicher gestihrten Lagerstempel ruht.

Die Form der Birne G ift im Befentlichen ein Regel, beffen Enbflache ein Calotte bilbet; bem entfprechend endigt ber nach unten konisch zugehende Topf in einer negatwa Calotte, welche aus dem felben Mittelpunkt, wie ba Birne, befchrieben ift. Da zerkleinerte Cement fällt aus dem unteren Theile bei Topfes heraus. Dank Topf und Birne ben miglich größten Wiberfim gegen Berichleiß barbet

ten, find biefe Theile auf

hartem Tiegelgußstahl gegoffen; ebenso find die Zapfen und die konischen Ribs

aus Bufftahl angefertigt.

Die Mörsermühle macht sowohl den Steinbrecher als auch das Balzwal entbehrlich und liefert unmittelbar das Material für die Mahlgänge. Diesak liefert schon einen beträchtlichen Procentsat an seinem Wehl, welches durch Abstebung gewonnen werden kann und also die Mahlgänge nicht mehr zu passinn braucht.

Die Mörfermihle wird von der oben genannten Fabrit in drei verschieden Größen gebaut, und richtet sich die Form der arbeitenden Theile nach dem volangten Zwede. Auch ist dieselbe in neuester Zeit wesentlich verbessert worden eine derartige verbesserte Mörsermühle ist in der Lüdenscheider Portland Cementsabrit in Brilgge i. B. im Betriebe zur Borzerkleinerung der gebrannten Tementschlacken; letztere werden in Stillen bis zu 10 und 12 kg Gewicht in der Mörser geworsen und bei 220 bis 250 Touren pro Minute und Krastverbrach

von 6 bis 8 Pferdekräften in zehnstündiger Schicht ca. 15,000 kg durchschnitts lich soweit zerkleinert, daß 10 Proc. durch ein 900-Maschensieb, 25 Proc. durch ein 600-Maschensieb (per Quadratcentimeter) und der Rest des Materiales in Körnern bis zu ½ com fallen 1).

Maschinen zum Feinmahlen des Cementes.

Als solche haben sich vorzugsweise die Mahlgänge bewährt und dieselben sind noch in den meisten Cementfabriken in Anwendung. Dieselben unterscheiden sich von den Kornmahlgängen nur wenig, sie müssen aber der großen Festigkeit des zu verarbeitenden Materials halber von vorzüglich hartem und zähem Stein sehr schwer hergestellt werden und der Korngröße entsprechend in der Schürsung genügend ausgearbeitet sein, um das Cementklein leicht einzuziehen. Die Steine werden so gestellt, daß der Cement in der gewünschten Feinheit den Mahlzgang verläßt. Bei der Berwendung der Mahlgänge arbeitet man nach zwei Mesthoden: entweder wird das bloß durch einen Steinbrecher zerkleinerte Material direct dem Mahlgange zugesührt, und man verwendet möglichst große Steine von 1,5 m Durchmesser und darüber; oder es wird der Cement möglichst (durch Walzen) vorzerkleinert und man nimmt die Steine nicht so groß, ca. 1,4 m. Im ersten Falle müssen die Gänge sehr stark construirt sein und erfordern pro Gang zwischen 20 bis 30 Pferdekräften, im zweiten Falle reichen 8 bis 12 Pferdekräfte zum Betriebe eines Ganges aus.

Vortheilhafter ist es immer, dem Mahlgange ein feinkörniges Material zususühren, aus welchem man vorher durch Absiebung das genügend Feine bereits entfernt hat.

Bei 120 Touren per Minute und mit 10 bis 12 Pferdekräften vermag ein Mahlgang mit Steinen im Durchmesser von 1,4 m im Mittel 75 Tonnen oder 15000 kg in 10 Arbeitsstunden zu einem genügend feinen Pulver zu verswandeln.

Der von den Mahlgängen kommende Cement ist heiß, die Temperaturserhöhung durch das Mahlen beträgt bis zu 50°; der Cement muß daher an der Luft zuerst abgekühlt werden, ehe er in die Tonnen verpackt wird.

In der neueren Zeit hat der Mahlgang manche Umgestaltungen ersahren, man hat das Princip des oberläusigen Mahlganges zu verlassen gesucht, indem der vorgeschrittene Maschinenbau die traditionellen Constructionen des schwebenden oberen Läusers als durchaus unzweckmäßig für die ganze Arbeitsleistung der Maschine erkannte. Dasür hat man jetzt in mehreren Fabriken Unterläuser= Mahlgänge²) in Anwendung gebracht, wobei man den unteren Stein rotiren läßt, wodurch, da auf diese Weise das Mahlgut direct auf den Läuser fällt, ein rascheres Unterziehen desselben und eine schon damit verbundene größere Arbeits=

¹⁾ **Thonind.** 3tg. 1881, S. 19.

²⁾ Thonind.=3tg. 1883, S. 360.

leiftung erzielt wird, sowie auch ferner burch bas Festlegen (natürlich beliebig bei stellbar) beiber Steine in achsialer Richtung eine größere Druckvirkung errach werben kann.

Fig. 72 veranschaulicht einen Unterläufer Dahlgang für Cement müllerei (Patent Uhlhorn), wie berselbe von der Maschinenfabrit mi

Tig. 72.

Mühlenbauanstalt G. Luther in Braunschweig gebaut wird und wovon wehm in der Portlandcementsabrit Germania zu Lehrte in Anwendung find.

Das Mahlgut fällt auf den rotirenden Unterstein und wird durch fie Gentrifugalkraft rasch untergezogen und ausgeworfen; dadurch stellt sich be

}

quantitative Leistung besselben bedeutend höher — bis auf das Doppelte und barüber — als bei oberläusigen Gängen. Ein ganz wesentlicher Vortheil liegt in der zwangläusigen Führung des Läusersteines, und da mittelst der soliden Stellsvorrichtung der Mühlenspindel die Steine jeden beliebigen Druck auf das Mahlgut ausüben können, ist man auch im Stande, die qualitative Leistung sast beliebig zu steigern, während hingegen bei Oberläusern der Druck der Steine durch das Gewicht des Läusers bedingt wird. Der Sang ventilirt sich selbst, indem die Flügel, welche sich an der Sohlplatte des Unterläusers besinden, einen raschen Durchzug der Luft bewirken. Es sindet in Folge dessen ein relatives Kühlsarbeiten des Ganges statt.

Der überall vorhandene hermetische Verschluß am Gehäuse verhindert jegsliches Durchdringen des Staubes nach außen in den Fabrikraum, ebenso wie einem Verstäuben der Lager und anderer innerer gleitender Theile durch die bessonders sorgfältige Construction und Abdichtung derselben vorgebeugt ist.

Die Justirung der Steine beim Hineinlegen nach dem Schärfen ist eine sehr leichte, da der Oberstein in dem eisernen Deckel des Gehäuses sestigegossen ist, und letzteres eine genau normal zur Spindel gedrehte Ausleges und Abslußsläche hat, nach welcher mittelst Richtscheites der Stein genau bearbeitet werden kann. Der Unterstein wird nach einer um die Mühlspindel drehbaren Winkelvorrichtung behauen. Auf diese Weise ist eine fast mathematisch exacte Parallelführung der Steine ermöglicht.

Die Maschine wird mit Räders und Riemenbetrieb geliefert. Der gute Gang des Riemens ist durch Anordnung von Leitrollen an der Transmission sowohl als an der Maschine selbst gesichert; und ganz besonders einsach gestaltet sich die Manipulation behufs Ans und Abstellung des Ganges durch die eigensthümliche Beweglichkeit der an diesem selbst besindlichen Leitrollenachse, insosern als der Riemen auf diese Weise von der sesten auf die lose Scheibe hinübergesührt wird, resp. umgekehrt. Der Gang kann dadurch bei Riemenbetrieb in größeren Werken behufs Schärsens der Steine eins und ausgerückt werden, ohne daß die treibende Transmission stillsteht; ebenso kann derselbe leer lausen, ohne den Steinen irgend welchen Schaden zuzustügen, wenn letztere auch nur um eine Papierstärke von einander abstehen. Der Gang ist bequemer zu demontiren als ein Obersläuser, da keine Bütte abzuheben ist, sondern der Oberstein mit der eisernen Steinsschale durch den Steinkrahn abgenommen wird.

Zur Vermeidung von Fatalitäten (Beschädigung des Mahlganges oder auch Betriebsstörungen) beim zufälligen Hineinfallen von fremden Gegenständen (Eisenstücke 2c.) sind an den Verbindungsstellen von Unter= und Obertheil Federungen eingeschaltet, welche unter genannten Umständen ein Ausweichen des Deckels mit dem Oberstein gestatten, so daß nichts beschädigt wird.

Vielfach sind noch zum Feinmahlen des Portlandcementes Verticalsmühlen, sogenannte Kollergänge in Anwendung, deren Construction allsgemein bekannt ist. Dieselben sind mit Anstreichern und Abstreichern versehen, um einestheils den Cement den Mühlsteinen wieder zuzuführen, anderentheils das fertige Pulver absühren zu können.

Die aufrechtstehenden Steine, meist von Gußeisen, seltener aus Granit, bestürfen eines Gewichtes von 50 bis 60 Centnern, aber auch dann liefern sie kein Material von gleichmäßig feinem Korn; es muß daher das von den Kollergängen kommende Material gesieht werden und das Siebgrobe von Neuem aufgeschüttet werden.

Man hat Kollergänge, bei welchen die Bahn, auf den die Kollersteine laufen, fest liegt und die Kollersteine (Läuser) auf derselben rotiren, und solche, bei welschen die Kollerbahn rotirt, die Kollersteine (Läuser) dagegen auf einer und dersselben Stelle bleiben und sich um eine Achse drehen.

Die Kollerbahnen haben gewöhnlich keine Durchbrechungen, sie werden aber auch zuweilen durch broch en verwendet, so daß das zerkleinerte Material direct durch die Kollerbahn hindurchställt. Bei Kollerbahnen ohne Durchbrechungen liegt rund um den Theil der Kollerbahn, auf welcher das Mahlen des Mahlgutes stattsindet, ein Sieb; hierbei geht dann hinter jedem Kollersteine ein Transportirsapparat, welcher permanent das sämmtliche Material sosort, nachdem der Kollersgang darüber hinweggegangen ist, nach außen auf das rund um die Kollerbahn liegende Sieb bringt und das zu Grobe, welches durch das Sieb nicht durchgefallen ist, gleich wieder zurück, mitten unter den zweiten Kollerstein schafft 1).

Das genügend zerkleinerte Product wird daher in beiden Fällen sofort nach erfolgter Zerkleinerung von dem Kollergange fortgeschafft, wodurch eine viel größere Leistung erzielt wird.

Ein weiterer Unterschied besteht noch darin, je nachdem der Radbetrieb der Kollergänge von unten oder von oben erfolgt.

In der neuesten Zeit sind Apparate als Ersat für die Mahlgänge construirt worden, welche auch schon mit mehr oder weniger günstigem Ersolge in der Cementindustrie Anwendung gefunden haben. So werden von den Fabritanten Nagel u. Kämp in Hamburg jetzt Walzwerke zum Feinmahlen hergestellt, welche nach den bisher gemachten Ersahrungen eine außerordentlich große Leistungsfähigkeit besitzen und den Mahlgängen gegenüber eine bedeutende Krastersparniß ermöglichen. Diese Feinwalzen zur Erzeugung von Cementmehl mit 750 mm Durchmesser und 450 bezw. 300 mm Breite bestehen aus Coquillenhartzuß mit sauber abgedrehter und geschliffener Mantelobersläche. Für die Zusührung des Mahlgutes sind geeignete regulirbare Speiseapparate vorgesehen 2).

Eine andere Zerkleinerungsmaschine, bei welcher das Material nicht zerschläckt, sondern zerschlagen wird, ist die Vapart's che Schleubermühle, eine Anwendung der Rittinger'schen Schleuberscheibe in verbesserter Form von C. Mehler in Aachen (D. R.=P. Nr. 364 vom 6. September 1877³). Diesselbe (Fig. 73) besteht aus einem feststehenden, verticalen Cylinder, in dessen Mitte sine Welle A befindet, welche, aus der Fußplatte des Cylinders hervorragend, in einem Spurlager läuft, oberhalb des Cylinderdeckels von einem Halslager

¹⁾ Derartig conftruirte Kollergänge baut die Maschinenfabrik Ph. Groke in Merseburg.

²) Thonind. = 3tg. 1881, S. 160 u. 1882, S. 286. ³) Notizbl. f. Fabrik. v. Ziegeln 2c. 1877, S. 164.

gehalten wird und die Riemenscheibe trägt, mittelst deren sie getrieben wird. Auf dieser Welle befinden sich im Cylinder drei stählerne Scheiben (Teller) BB^1B^2 , auf welchen am äußeren Rande eine Anzahl Schlagwinkel bbb... angeschraubt sind. Die Cylinderwand ist im Innern mit gezahnten Segmenten cco... bekleidet, welche, aus verschiedenen Stücken bestehend, mit Schrauben befestigt sind. Zwischen diesen Segmenten befinden sich gleichfalls aus verschiedenen Theilen

Fig. 73.

bestehende und an die Cylinderwand geschraubte Trichter aa. Im Cylinderbeckel und in ber Fusplatte besindet sich je eine Deffnung.

Die Wirtungsweise ber Mühle ist folgende: Nachbem die Thüren, durch welche das Innere der Mühle bequem zugänglich gemacht ist, geschlossen sind, wird dieselbe mittelst eines Riemens gedreht, so daß die Welle mit den Tellern und den aufgeschraubten Schlagwinkeln 500 bis 800 Umläuse per Minute, je nach der Beschaffenheit des zu zerkleinernden Cementes, macht. Der zerkleinerte Cement durch die am Chlinderbeckel befindliche Deffnung aufgegeben, wird

gebrannten Cement 1000 bis 1200 kg per Stunde fein gemahlen werden bei einem Kraftverbrauch von 8 bis 12 Pferdekräften.

Bei dem Pulverisirapparat mit theilweise circulirender Luft, von Dr. W. Michaölist) (D. R. = P. Nr. 14 194 vom 5. October 1880), wird der Cement vom Fülltrichter S (Fig. 74) aus durch die Schnecke R der sich in einem Gehäuse drehenden Scheibe A zugeführt. Die an dieser besindlichen Schlagstifte u zerkleinern den Cement, indem sie ihn gegen entsprechende Stifte u¹ am Gehäuse wersen. Die zerkleinerten Stücke kommen zwischen die Windslügel O und auf die Schläger P, von denen sie gegen die geriffelten Platten W, welche den Umfang des Gehäuses bilden, geschleubert werden. Die seineren Theile wersen hierbei durch den Zug, welchen der Apparat erzeugt, fortgetragen und durch das Rohr X in eine Staubkammer gesührt. Dieselbe besteht aus einem mit Zeug überspannten großen Kasten mit schiesen Senen. An diesen fallen die gröberen Theile beim Anprallen des Staubes hinab und werden dann durch eine Schnecke nach außen gesührt. Durch Kohr Y kann die Luft theilweise wieder in den Apparat zurückgelassen werden.

Nach Prüssing²) ist diese Maschine in Vorwohle probirt worden, hat sich jedoch nicht bewährt. Sie erforderte nicht nur einen großen Kraftverbrauch, sondern nützte sich auch schnell ab; das dadurch erzielte Cementmehl war allerdings sehr fein.

Der Mahlapparat für Cement (D. R.= P. Nr. 3296 und 10373) von Jak. Kalff, Cementfabrikant in Aachen, Fig. 75 (a. f. S.), besteht aus einem Brechapparat und einem Pulverisirapparat 3).

I. Der Brecher, welcher zum Borbrechen ber großen Stücke bient, besteht aus einem vierecigen, etagenförmigen, gußeisernen Kasten A und einem chlinder= förmigen gußeisernen Gehäuse B. In dem ersteren rotiren die um den Drehzapfen schwingenden Hämmer a, auf der verticalen Achse b sitt eine Gußnabe c mit vier Zapfen e1 versehen, um welche in verschiedenen Höhen die Hämmer Das zum Vorbrechen bestimmte Material wird durch eine im Deckel des viereckigen Kastens befindliche Deffnung d aufgegeben, von den beim Rotiren radial stehenden Hämmern zerschlagen und gegen die an den inneren Seiten des Rastens befestigten Zähne e geschleubert, wobei wiederum ein Zerkleinern stattsindet. Da das Material nach unten hin fortschreitend, immer mehr zerschlagen wird und zum Zerkleineren weniger Kraft erforbert, so sind die Hämmer derart angeordnet, daß ihre Länge und Schwere stetig abnimmt. Mit der Abnahme ber Hammerlänge ist ein Einziehen des gußeisernen Rastens bedingt, und es ist der Uebergang von einem Biereck zum anderen trichtersörmig hergestellt. das Material aus einem Viereck in das andere durch den Trichter nicht zu rasch abfällt, sind in gleicher Höhe mit letterem ebenfalls Hämmer angebracht, welche das Material zum großen Theil wieder nach oben schleudern und ein mehrmaliges Ergreifen durch die darüber liegenden Hämmer ermöglichen.

¹⁾ Wagner's Jahresber. der chem. Technologie 1881, S. 516.

²⁾ Wagner's Jahresber. der chem. Technologie 1882, S. 641.

³⁾ Thonind.=3tg. 1881, Nr. 52.

Das auf diese Weise bereits start zerkleinerte Material gelangt auf die im Gehäuse B besindliche Schleuberscheibe, welche aus einer treisrunden Eisenplatte besteht, die vermittelst einer Gußnabe f auf der verticalen Achse besestigt ist. Auf dieser Scheibe besinden sich sechs Gußstahlschläger g, welche um die in die Nabe f eingesetzen Zapsen drehbar sind und auf der Platte lose ausliegen. — Die Drehbarteit der Schläger sowohl als der vorhin genannten Hämmer, welche beim Rotiren radial stehen, ermöglicht bei startem Widerstande ein Zurlickweichen der Fig. 75.

selben und verhindert somit ein Klemmen größerer Stude zwischen Schläger resp. Hämmer und Zähne. — Die Schläger erfassen das auf die Schleuderscheibe gestangte Material und schleudern es gegen die an der inneren Seite des Chlinders mantels befestigten Zöhne h, wo dasselbe so weit zerkleinert wird, um durch den Zwischenraum zwischen Scheibe und Zähnen auf den Boden des Sehäuses zu gelangen. Die unter der Scheibe befestigten Schaber i bringen das so zerkleinerte Material durch die Austrittsöffnung k im Boden des Sehäuses in eine Zuleitungsröhre l zum Pulverisirer. An dieser Röhre ist eine Abzweigung m nach der Pulverkammer behuss Absuhr des im Brecher erzeugten Luftstromes vorgesehen.

II. Der Bulverisirapparat besteht aus brei Haupttheilen:

- 1. einem Pulverer D
- 2. einem Aufgeber E
- 3. einem Absauger F.

Dem Pulverer fällt die Aufgabe zu, das ihm vom Brecher vorzerkleinerte Material in Pulverform zu verwandeln, dem Absauger das Staubseine der Kammer zuzuführen, dem Aufgeber, das nicht Staubseine dem Pulverer wieder zurückzugeben.

Die Einrichtung des Pulverers ist die genaue Nachahmung des Brechers, nur in allen Theilen schwächer, kleiner und in seinen zermalmenden Theilen bichter zusammengebrängt ausgeführt. Beim Ausfall des Materials unterhalb der Schleuderscheibe gelangt dasselbe durch ben Canal n in den Aufgeber. sowie der Absauger bestehen aus einer gußeisernen Trommel. Auf der in letterer horizontal gelagerten Achse o sind die beiden Lufträder p und q befestigt. Werden die Lufträder in Rotation versetzt, dann saugt das Luftrad q, welches als Erhaustor wirkt, das aus dem Canal n austretende, in Pulverform übergeführte Material durch die centrale Deffnung r, welche sich in der Scheidemand zwischen Aufgeber und Absauger befindet, ab und befördert es in die Pulverkammer. Das im Canal austretende, nicht gefeinte Pulver, fällt, da es zu schwer ist, um durch die Saugkraft des Exhaustors abgesogen zu werden, auf den Boden des Aufgebergehäuses. Hier wird es von den Schaufeln des Aufgebers, welcher gleich dem Exhaustor rotirt, erfaßt, an der Peripherie des Gehäuses hochgeschleudert, und durch die Deffnung t dem Pulverer wieder zurückgegeben. Die Tourenzahl des Brechers und Pulverers richtet sich nach der Härte, die Tourenzahl vom Aufgeber und Absauger nach der geforderten Feinheit des zu verarbeitenden Materials.

Das sowohl vom Exhaustor als von der Zuleitungsröhre l aus der Kammer übergebene Mahlgut führt größere Quantitäten Luft mit, und ist die Anordnung getroffen, eine Luftpressung im Inneren der Kammer dadurch zu verhindern, daß 1. ein Zurücksühren der Luft aus der letzteren nach dem Mahlapparat und 2. ein Entweichen der Luft ins Freie bei vorheriger Reinigung derselben von allen Staubtheilchen angeordnet ist.

Bei äußerst hartem, schwer zu pulverndem Material sind bei Aufstellung eines Brechers mehrere Pulverisirapparate erforderlich. Ueber die in eine Reihe aufzustellenden Pulverisirer ist eine horizontal liegende Schnecke angeordnet, welcher das im Brecher vorgebrochene Material zugeführt wird. Im Boden des Schneckengehäuses sind durch Schieber regulirbare Austrittsöffnungen angebracht, durch welche den Pulverisirapparaten das nöthige Quantum Material stetig zugeführt wird. Ein etwaiger Ueberschuß wird durch die Schnecke weiter geführt und in einem besonderen Raume der Pulverkammer abgelagert. Genannte Schnecke dient zugleich als Ableitungscanal des im Brecher erzeugten Luftstromes zur Pulverkammer, dabei wird ein Theil staubseines Material direct der Kammer übergeben, ohne die Pulverisirer zu passiren.

Wird ein Mahlgut verlangt, in welchem ein Theil grobes Pulver enthalten sein kann, dann genügt der Pulverer D ohne Aufgeber und Absauger. Die

Bulverer schlendern das Gefeinte dann in eine gemeinschaftliche Siebvorrichtung zum Absieben des gewünschten Korns, ober aber auch ohne letztere direct in die Bulverkammer.

Bei der Pulverisirmaschine (Patent Weihe) der Maschinensabit H. Grufon in Budau-Magdeburg besteht die Haupteigenthümlichkeit darin, daß zwei eigenartig geformte Schleuder- resp. Flügelräder, auch Schlagfreuze genannt, einerseits das Material zerkleinern, andererseits aber als Bentilatoren wirken und das Pulver durch einen Rohraufsatz in eine Staubkammer absühren, Fig. 76. Letztere enthält mehrere Abtheilungen, in deren einer sich das sertige Mahlgu Fig. 76.

ansammelt, während die anderen das gröbere Product aufnehmen, welches ba Maschine zur weiteren Bermahlung von Neuem wieder zugeführt wird. Um ein gleichmäßig seines Wehl zu erhalten, ist in der Staubkammer ein Schüttelsich angebracht.

Die Flügelräber, welche sich in einem gußeisernen Gehäuse mit großer Ge schwindigkeit neben einander in entgegengesettem Sinne drehen, sind aus Stahlguß angesertigt und an den Enden mit gehärteten leicht auswechselbaren Stahlschlagschuhen versehen, Fig. 77. Sie sind so gesormt, daß die Stücke des aufgegebenen Materials möglichst nach der Mitte geschleubert und durch die Schläge, sowie durch die gegenseitige Neibung zerkleinert werden. Zugesührt wird das zu pulverisirende Material mittelst einer Schüttelaufgabe und einer Speisewalze, welche zugleich den standbichten Abschluß des Mahlgehäuses bewirkt. Die Stäckt des Luftzuges, resp. der Luftzutritt ist durch einige am Gehäuse angebrachte Schieber regulirbar. Die Leistung ist wie beim Mahlgange auch bei dieser Bulverisirmaschine um so größer, je mehr das Material vorzerkleinert ist.

Die Frage, ob die Art und der Grab der Zerkleinerung des Cementes auf die Bindetraft von Einfluß ist, war mehrmals Gegenstand einer eingehenden Erörterung in den Generalversammlungen des Bereins deutscher Cementsabritanten), welche zu folgenden für die Praxis wichtigen Ergebnissen sührte. Aus Tomei's Bersuchen im Großen hat süch ergeben, daß ein Einfluß auf die Bindetraft des Cementes durch die verschiedene Art der Zerkleinerung nicht ausgelibt wird, sosen der Feinheitsgrad nur ansähernd berselbe ist. Es wurden 700 bis 800 Tonnen seiner Cementgries innig gemischt und davon ein Theil auf Mahlgängen von 1,308 m Durchmesser bei 110 Umgängen in der Minute vermahlen, der andere auf Mahlwalzen von Nagel und Kämp in Hamburg zerdrückt. Die erstere Art war somit ein Beispiel sitr das Zerreiben, die zweite für das Zerbrücken des Cementes. Die Bindezeit war bei beiden Proben dieselbe, nämlich zwei Stunden, ebenso die Erschieden war bei beiden Proben dieselbe, nämlich zwei Stunden, ebenso die Erschieden des Gementes. Die

Fig. 77.

warmung beim Abbinben. Der Cement von den Mahlgängen zeigte einen Rückstand von 15,74 Broc. auf bem 900 - Maschensieb unb bon 21,15 auf bem 5000-Dafchenfieb, zusammen also von 36,89 Proc. Die absolute Festigkeit betrug für reinen Cement nach 7 Tagen 30,1 kg und nach 28 Tagen 33,8 kg per Quadratcentimeter, für bie Normal= probe mit brei Theilen Sand nach 7 Tagen 12,2 kg und nach 28 Tas gen 17,3 kg per Quabratcentimeter. Der von den Walzen erhaltene Cement hatte einen Ritcftanb von 13,63 Proc. auf bem 900-Mafchen-

sieb und von 23,44 Proc. auf dem 5000-Maschensieb, zusammen von 37,07 Proc., also sast dieselben Siebrückstände wie der Cement von den Mahlgängen. Die absolute Festigkeit des gewalzten reinen Cementes betrug nach 7 Tagen 26,6 kg und nach 28 Tagen 34,6 kg, für die Normalprobe mit drei Theilen Sand nach 7 Tagen 11,5 kg und nach 28 Tagen 17,7 kg. Ein Unterschied der Festigkeit bei verschieden zerkleinertem Cemente von gleicher Feinheit und Bindezeit ist also nicht vorhanden.

Schiffner sand, daß bei demselben Tement die Zerkleinerung durch die Schleudermaschine gegenüber derjenigen auf Mahlgängen einen Unterschied in der Festigkeit ergab. Der auf der Schleudermaschine zerkleinerte Tement hatte durch-schnittlich bei der 28-Tagesprobe eine 50 Proc. höhere Festigkeit als der von den Mahlgängen fallende, was sich dadurch erklärt, daß der durch Schleudermaschinen zerkleinerte Tement einen höheren Procentsatz an seinem Korn ergiebt. Von

¹) Notizbl. f. Fabrik. v. Ziegeln 2c. 1878, S. 115; 1879, S. 167; 1880, S. 107. Thonind. ≥Zig. 1881, S. 159.

H. Delbrück wurde betont, daß gerade der Procentsatz des allerseinsten Pulvers von großer Bedeutung ist in Bezug auf die Festigkeit des Cementes mit Sandzusätzen. In Züllchow bei Stettin wurden die Proben, um den Einsluß der seinsten Cementkörnchen beurtheilen zu können, in der Weise gemacht, daß man Mischungen von gewöhnlichem, schon sehr seinem Cement einerseits und andererseits von den allerseinsten Staubkörnchen, welche durch die Sauggebläse in die Sammelröhren sortgetrieben werden, machte. Da zeigte sich bei procentualen Zusätzen auch die bedeutende Zunahme in der Festigkeit, welche die Sandproben durch seineres Cementkorn erfahren.

Um einen Cement mit normengemäßer Feinheit herzustellen, bedarf man Siebvorrichtungen; dieselben sind gewöhnlich Cylindersiebe, welche ganz denen der Kornmühlen entsprechen, nur müssen sie, dem Material angemessen, start aus Wetalldrahtgeweben construirt sein; die Leistung dieser Siebe ist eine geringe, denn ein Cylindersieb von $7^{1/2}$ am Fläche liesert pro 20 Stunden nicht über 150 Tonnen, d. i. pro Quadratmeter in einer Stunde gleich einer Tonne Cement. Wesentlich besser sind dagegen die von Nagel u. Kämp construirten Rüttelssiebe, deren Leistung bei 0,9 am Fläche gleich 150 Tonnen Cement pro 20 Stunden ist; auch nimmt dieses Rüttelsieb wenig Naum ein und neigt lange nicht so zum Stäuben wie ein Cylindersieb 1).

Dieses Schurrsieb (Rüttelsieb) ber Herren Ragel u. Kämp in Hamburg (D. R. = P. Nr. 14461 vom 25. December 1880) unterscheidet sich von den gewöhnlichen Schüttelsieben durch mehrsache Regulirbarkeit, welche sich erstreckt auf: Veränderung der Neigung des Siebes, Veränderung der Intensität der Schüttelung (Rüttelung) und Verstellbarkeit der Größe der wirksamen Siebsläche Die Grenzen erwähnter Regulirungsfähigkeit sind die weitest zulässigen. Es ist gleichzeitig die schärfste Einstellung in jedes Zwischenstadium, und zwar während des Betriebes ermöglicht.

In Fig. 78 ist Seitenansicht bezw. senkrechter Schnitt durch ein Sieb dars gestellt.

Fig. 79 giebt die Seitenansicht eines derartigen Siebes in mehr schematischen Darstellung.

Fig. 80 (a. S. 162) ist der Grundrif von Fig. 78.

Fig. 81 (a. S. 162) ist der Querschnitt durch das Sieb nach x bis y in Fig. 80 an der Stelle des Auslaufes.

Fig. 82 (a. S. 163) ist ein äußeres Bild des Siebes.

Der Siebrahmen s ruht mit seinen Längsbalken auf Schlagrädern n; die selben sitzen auf einer Welle o sest und drehen sich mit einer dem jeweiligen Zwecke entsprechenden Geschwindigkeit. Dabei wird der im Zapsen p aufgehängte Siebrahmen in rüttelnde Bewegung gesetzt. Die Größe der Fläche und damit die Intensität der Rüttelung des Siebrahmens kann in den allerseinsten Grenzen variirt werden durch Heben oder Senken des mit elastischem Buffer a¹ versehnen Ausschlagstückes d. Dem elastischen Buffer a¹ auf dem Duerschnitte d entspricht ein gleicher elastischer Buffer a unter dem Siebrahmen; das Heben und Senken

¹⁾ Bernoully, Thonind.=3tg. 1882, S. 295.

Fig. 78.

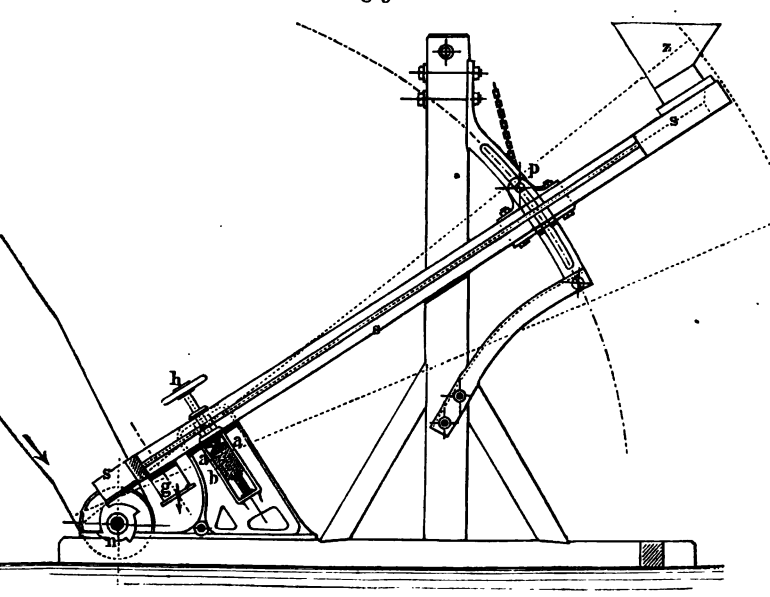
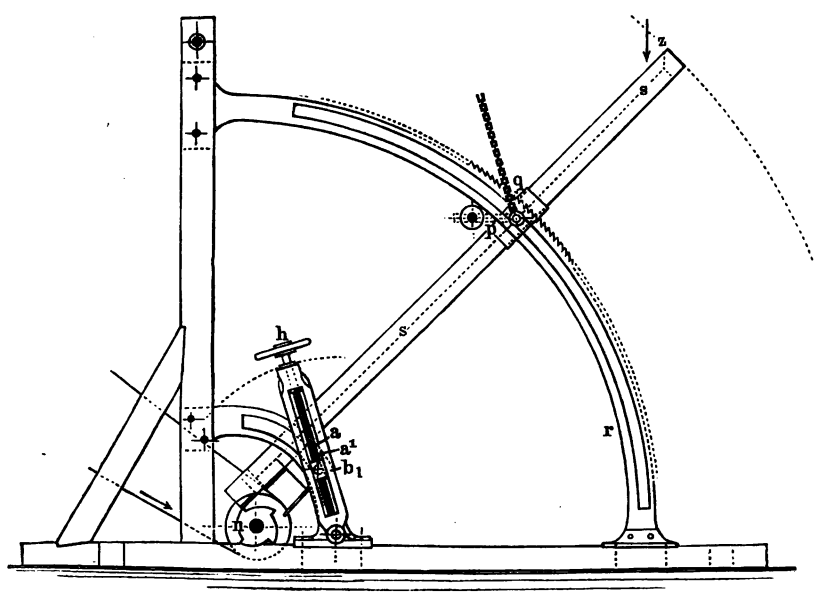
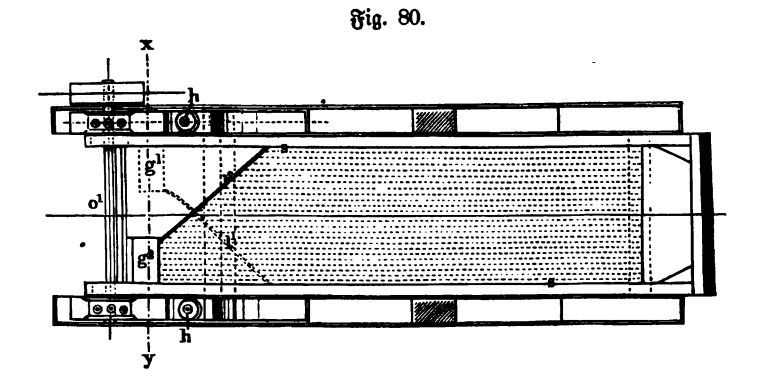


Fig. 79.

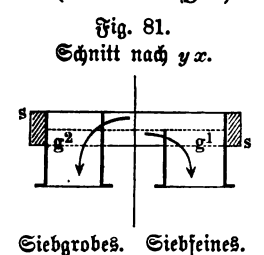


des Querstückes b erfolgt durch Schrauben und Handräder k. Die Rüttelungsintensität ändert sich mithin je nach der zwischen a und a¹ hergestellten Entfernung. Das Rütteln kann durch Heben von b vermindert, sogar ganz auf-



gehoben, andererseits durch Senken von b auf das überhaupt zulässige Maximum gebracht werden.

Die Schwingungszapfen p des Siebrahmens lassen sich, unter Benutzung von Ketten (wie bei der Zeichnung angenommen) oder von Zahnkranz und Be-



triebe, von Klemmbacken mit Schraube, von Sperrzahnmechanismen oder auf beliebige andere bekannte Art, höher oder tiefer hängen, je nach Bedarf, was einer Beränderung des Siehflächenneigungswinkels gegen die Wagerechte entspricht. Dieser Winkel ist constructiv an keine Grenzen gebunden; selbstredend ändert sich mit ihm auch die Höhenlage des Quers

stückes b. Dasselbe, welches die unteren elastischen Kissen a^1 trägt, lagert man im Falle sehr weiter Grenzen jenes Neigungswinkels z. B. in Coulissensteinen und combinirt mit diesen Muttern b^1 , durch welche die Stellspindeln der Handräder h, Fig. 79, hindurchgehen. Es ist in Fig. 79 q eine (auf jeder Seite wiederkehrende) Sperrklinke, verbunden mit einem Gewichtshebelarme; dieselbe greift in die auf dem Stellbogen r vorgesehenen Sperrzähne ein.

Bei z gelangt das zu siebende Gut auf das Sieb, welches nach Befinden beim Absieben stäubender Materialien allseitig abgedeckt wird; am unteren Ende des Siebes fällt bei g^1 das Siebseine, bei g^2 das Siebgrobe heraus; l^1 ist eine untere, l^2 eine obere, schräg eingesetzte Leitwand, welche beide das gesonderte Gut nach erwähnten Deffnungen hinleiten.

Die beiden Handräder h, mit denen die elastische Unterlage a^1 zur Berminderung oder Verstärkung der Schlagheftigkeit gehoben oder gesenkt werden kann, können jedes für sich (also unabhängig von einander) verstellt werden; ebenso gilt dies von den Schwingungszapfen p, deren Höhenlage die Neigung der

Siebfläche bestimmt. Damit ist ein sehr bequemes Mittel gegeben, um die abzussiebende Masse entweder, und zwar bei horizontaler Lage von p und b, gleichs mäßig über die ganze Siebsläche zu vertheilen, oder um bei geneigter Lage von p beziehungsweise b zu bewirken, daß die Siebmasse sich nur nach einer Seite hinzieht, vas alsbann gleichbedeutend ist mit einer Reduction der wirksamen Siebsläche.

Fig. 82.

Auch läßt sich, wenn p einerseits, d andererseits in verschiedenem Sinne geneigt werden, das Sieb so legen, daß es eine windschiefe Fläche bildet, in welchem Falle das Siebgut schräg über das Sieb rutscht.

Diese Siebconstruction mit stellbarer Neigung, stellbarer Ruttelungsstärke und stellbarer Größe der wirksamen Siebfläche bietet u. A. den Bortheil, daß mit einer und derselben Siebfläche beziehungsweise Feinheit der Sieböffnungen je nach Bedürfniß grob oder sein gearbeitet werden kann und daß man es durch leicht zu bedienende Stellvorrichtung ganz in der Hand hat, das Sieb so zu justiren, wie es bei gegebenem Gut und bei verlangter Korngröße des Siebseinen richtig ist.

Dieselbe gewährt auch für harte, die Siebfläche stark abnutzende Körper noch den besonderen Bortheil, daß man auch unter Anwendung einer grob gelochten Siele fläche, und zwar vermittelst größerer Steilstellung des Siebes, sowie durch Anwendung schwächerer Rüttelschläge Producte von großer Feinheit erlangen mit damit also eine längere Dauerzeit jedes einzelnen Siebes erwirken kann. Zu be merken ist noch, daß die Bespannung des Siebes aus perforirtem Stahlblech besteht.

5. Verpadung und Lagerung des gepulverten Portlandcementes.

Der genügend fein gepulverte Portlandcement wird in Tonnen odn Säden verpackt; die Tonnen haben in der Regel 180 kg Brutto= und 170 kg Nettogewicht, die Sade meistens 70 kg Nettogewicht.

Ist ein Cement von durchweg gleicher Zusammensetzung ganz gleichmäßig gebrannt, so kann man das Pulver in demselben Maße, als es erzeugt wird, direct verpaden, indem man die Tonne unter die Siebwerke stellt und das ein fallende Pulver durch eine Schüttelvorrichtung sich durch seine eigene Schwere seit

einpaden läßt.

Da aber in den meisten Fällen, namentlich beim Brennen im Schachtojen, die einzelnen Steine nicht gleichmäßig gebrannt sind, so empfiehlt es sich, um ein Material von durchweg gleicher Qualität zu erhalten, den ganzen Ofeninhalt nach dem Pulvern aufzuschütten, das Pulver möglichst durchzumischen und dann erf zu verpacken. Oftmals wird aber auch der gepulverte Cement aufgespeichert und erst nach einiger Zeit verpackt.

Jede Tonne soll innen durchweg mit Packpapier ausgeschlagen sein, un zu verhüten, daß der stark hygroskopische Cement die Feuchtigkeit aus dem Holf heraussauge und in Folge der Zusammentrocknung des Holzes streue oder be-

reits in der Tonne erhärte.

Die Versendung des Cementes in Säcken ist nach G. Dyckerhoff um etwa 10 Proc. billiger als die in Fässern und verdrängt daher die letten mehr und mehr; es muffen nur die Sade troden gehalten und troden gelagen Das Gewicht von 70 kg netto, welches man den Säcken giebt, en spricht dem Maßtheil von 0,5 hl, so daß man auf der Baustelle den Cement nicht mehr auszumessen braucht.

Bur Verpackung des Cementes sind auch Papiertonnen empfohlen wor den, aber ihrer allgemeineren Einführung steht der hohe Preis und das beträcht

liche Gewicht entgegen.

2. Erdmenger hat eine Einrichtung zum staubfreien Pades beschrieben, welche in Fig. 83 veranschaulicht ist 1). Dieselbe hat namentlich bit maschinelle Portland = Cementpackerei im Auge, die ja in großen Fabriken täglich große Quantitäten zu bewältigen hat. Das Faß ruht hierbei aus einem vier

¹⁾ Deutsche Gewerbeschau 1882, S. 119.

digen ober runden Brettstild, das von unten burch eine geeignete, mit der Transnission in Berbindung stehende Borrichtung in fortwährender ruttelnder Bevegung erhalten wird, wodurch sich der von oben durch ein mit Klappe versehenes
Füllrohr einfallende Cement von selbst einrittelt. Bei dieser Arbeit haben sowohl
die unten stehenden Arbeiter, welche den Cement durch Regulirung der Klappe
"ulaufen lassen, viel von dem Staube zu leiden als auch die oben in der ersten
Stage stehenden Arbeiter, die den Cement in die Füllröhren ziehen.

Bei Erdmenger's Borrichtung zum ftaubfreien Baden wird ber Staub mittelft Fangschusseln an ben staubenden Stellen aufgefangen, burch daran sich schließende enge Röhren aufgesogen und aus diesen sodann in ein weites Sammelrohr besördert. Durch bort sich verlangsamenden Luftstrom legt sich fast aller Staub nieder. Bei hinreichender Ausbehnung ber Leitung und genügender Weite des horizontalen und des aufsteigenden, nach dem Erhaustor hinführenden Sammelrohres ist der Berluft au Material ein ganz minimaler; überdies wird

Fig. 83.

keineswegs aller Staub eingesogen. Ein Hauptantheil wird vielmehr nur burch ben Luftstrom in der Mündungsnähe der Fangschässeln zurückgehalten, also nur am freien Umherfliegen im Raume verhindert.

Die Wirkungsweise bes Apparates ist aus ber Zeichnung leicht ersichtlich. Oben rechts sist ber Exhaustor. An diesen schließt sich das weite aufsteigende Sammelrohr. In dieses milnden sowohl in der ersten wie in der unteren Stage die horizontalen Sammelrohre ein. Bon diesen aus gehen nun wieder die engen Röhren, am Ende mit weiten Fangschilfseln versehen, zu den Staudquellen sin. Diese Staudquellen sind in der Stage die Mündungen der Füllröhren. Der zurückbrückende Staub wird durch den Luftbruck möglichst unter der Fangschüssel sestgehalten, belästigt also nicht den Athem des einschauselnden Mannes. Schenso nehmen die unteren Fangschüsseln den vom Fasse noch aufdringenden Staub auf, so daß anch hier der Arbeiter möglichst wenig belästigt wird. Der Exhaustor selbst geht natürlich perpetuell. Jedoch sind die diversen Abtheilungen, auf Bunsch sogar auch sede einzelne der engen Röhren mit einfachen, abschließbaren Klappen zu versehen, so daß man stets die Exhaustorwirtung zeden Augenblick von beliebigen

Stellen absperren kann. Die engen Röhren sind nur über einander gestülpt, als Die weiten Röhren versieht man an den Enden und eventuell leicht abnehmbar. auch noch an anderen beliebigen Stellen mit abnehmbaren Deckeln, so daß die Röhren leicht befahren, eventuell mit langen Bürsten dann und wann ausgesegt Die Anlage braucht natürlich nicht eine gerade Front wie auf werden können. der Zeichnung zu bilden, sondern kann beliebig gebrochen, ebenso die engen wie die weiten Röhren in beliebig veränderter Neigung ausgeführt werden, sobald nur das Princip der Anordnung dasselbe bleibt. Die Rohrleitung wird aus 3/4 mm starkem Gifenblech in einfachster Weise hergestellt. Gine Packerei beistehender Größe reicht bequem für 300 000 Fässer jährlich aus und kostet hierfür die in Rede stehende Anlage inclusive Exhaustor nur ca. 1200 Mark.

Von Erdmenger wurde auch eine Ventilationsvorrichtung für die

Cementmüllerei beschrieben, welche in ähnlicher Weise wirkt 1).

Der Portlandcement erleidet beim Lagern nicht unwesente liche Beränderungen, über welche von verschiedener Seite eingehende Unter

suchungen angestellt wurden, die zu nachstehenden Resultaten führten.

Nach den bisher gemachten Beobachtungen scheint es unzweifelhaft festzustehen, daß Portlandcement bei guter, also namentlich trockener Lagerung in seiner Beschaffenheit eine Verbesserung erfährt, denn wenn man einen Cement in gewissen Zeitintervallen prüft, so erhält man burchgehends steigende Festigkeits Nach Dr. Schumann 2) liegen die Ursachen, warum Portlandcement bei guter Lagerung an Bindekraft gewinnt, in folgenden Punkten: Cement wird feiner, 2) er bindet langsamer ab und 3) er wird volumbeständiger.

Was den erst en Punkt betrifft, so sei es bekannt, daß, wenn man denselben Cement mittelst eines feinen Siebes von Zeit zu Zeit absiebt, man immer ge ringere Siebrückstände bekommt; ferner sei eine bekannte Thatsache, daß ein

Cement eine um so höhere Bindefraft hat, je feiner er ift.

Der zweite Punkt, der Cement wird langsamer bindend, erklärt sich badurch, daß jedes einzelne Cementtheilchen an der Oberfläche sich mit einer ich dünnen Schicht von Hydratverbindungen resp. von kohlensaurem Kalk bedeckt So dunn diese Schicht auch ist, so ist sie doch stark genug, um das Eindringen, also die Wirkung des Wassers beim Anmachen des Cementes auf einige Zeit ju Es wird also das Abbinden verzögert und letzteres um so mehr, je dicker die Schicht hat werden können, d. h. je länger der Cement gelagert hat Die Frage, in wie fern die Bindezeit eines Cementes auf die Festigkeit von Ein fluß ist, läßt sich durch Folgendes beantworten: Es ist Thatsache, daß langsam bindende Cemente größere Festigkeitszahlen liesern als rascher bindende, was sich leicht durch die Vorgänge bei der Erhärtung des Cementes erklärt. Es laufen dabei zwei Processe, nämlich ein mechanischer und ein chemischer, neben einander her. Der mechanische Proces besteht darin, daß sich nach dem Anmachen det

1) Deutsche Töpfer= und Ziegler=Zig. 1878, Nr. 43.

²⁾ Dr. Shumann, Notizbl. d. deutsch. B. f. Fabrik. v. Ziegeln, Thonw. Ralf u. Cement 1878, S. 159.

Mörtels die Partikel auf einander ablagern, wodurch der Mörtel eine gewisse Dichte erlangt. Diese Dichte wird um so größer aussallen, je mehr Zeit man für die Ablagerung gewährt. Mit dem Momente, wo der parallel laufende ch em ische Proceß so weit vorgeschritten ist, daß der Cement erstarrt, d. h. daß der Mörtel als abgebunden zu betrachten ist, hört die Wirkung des mechanisschen Processes auf und von da an bleibt der chemische Proceß allein in weiterer Wirksamkeit. Ist nun ein Cement rasch dindend, so wird der mechanische Proceß früher unterbrochen und es haben die Theilchen nicht die nöthige Zeit, um sich eben so dicht auf einander zu lagern, als sie dei langsam bindendem Cement dieses thun würden. Wenn daher bei dem langsam und dem rascher bindenden Cement der gleiche chemische Proceß wirkt, so wird bei den näher an einander geslagerten Theilchen des langsamer bindenden Cementes die Berkittung eine innigere sein, als bei den weiter aus einander liegenden Theilchen des rascher bindenden Materials. Man wird daher im Allgemeinen bei einem Cement, nachdem er durch Ablagern langsamer bindend geworden ist, eine höhere Festigkeit erhalten.

Was endlich den dritten Punkt, die Bolumbeständigkeit, betrifft, so haben eingehende Versuche ergeben, daß jeder Cement beim Erhärten in Wasser eine gewisse Ausdehnung erleidet und daß diese Ausdehnung abnimmt, je länger ein Cement gelagert hat; da nun, wie leicht zu erklären, die größere Volumsbeständigkeit ebenfalls günstig auf die mit einem Cement zu erzielende Festigkeit wirkt, so muß dieselbe auch als ein Vorzug des abgelagerten Cementes betrachtet werden.

Dr. Tomei 1) fand bei seinen Versuchen über die Einwirkung der Bestandtheile der Luft auf den Cement, daß längeres Lagern bei einigen Tementen eine Verzögerung des Abbindens, bei anderen eine Herabminderung hervorruse und zieht aus seinen Versuchen den Schluß, daß alle Cemente, welche durch Lagern langsamer bindend werden, dieses auch durch Cinwirkung von Kohlensäure werden, während diesenigen Cemente, die durch Lagern rascher bindend werden, auch nach Zuleitung von Kohlensäure rascher abbinden. Er glaubt sonach, daß das raschere Abbinden in der Einwirkung von Kohlensäure seinen Grund habe, daß aber die Kohlensäure selbst bei beträchtlicher Einwirkung von keinem nachtheiligen Einsluß auf die Festigkeit des Cementes sei. Noch mehr wird das Abbinden verlangsamt durch Einwirkung von seuchter Luft; seuchte Kohlensäure aber bewirkt selbst nach kurzer Zeit eine bedeutende Herabminderung der Festigkeit, und es ist daher in dem vereinten Angriff von Feuchtigkeit und Kohlensäure der Hauptgrund des Verlagerns zu suchen.

Nach Dr. Erdmenger²), der ebenfalls beobachtete, daß Cemente durch Ablagern schneller bindend wurden, tritt diese Erscheinung nicht häusig auf; sie kommt nur bei Cementen vor, die beim Vermahlen sogleich ganz langsam bindend ausfallen, während bei weniger langsamen resp. rasch erhärtenden Cementen die gewöhnliche Regel des allmälig Langsamerwerdens statthat.

¹⁾ Tomei, Jahresber. der chem. Technologie von Wagner 1880, S. 512 u. 1881, S. 521.

²⁾ Erdmenger, Thonind. = 3tg. 1880, S. 105.

Nach Erdmenger's 1) Bersuchen ist ber frische Portlandcement kohlenfäurefrei; aber jeder Cement — auch der von disponiblem Kalt möglichst freie zieht beim Lagern Kohlenfäure an und zwar allmälig mehr, je länger er lagert. Eine Probe Portlandcement, kohlensäurefrei, zeigte nach fünf Monaten einen Kohlensäuregehalt von 1,8 und nach acht Monaten von 2,2 Proc. Mit der Rohlensäureabsorption treten ganz bestimmte Beränderungen in der Beschaffenheit des Cementes, in seinem Berhalten beim Anmachen mit Baffer ein. Bis zu einem gewissen Grade verbessert sich der Cement fast ausnahmslos durch jene Absorption; er löscht sich, so zu sagen, ab. Zu viel Kohlensäure schwächt ihn aber wieder in seiner Festigkeit, beeinträchtigt bemnach ebenfalls seine Glite. Der frische Cement besitzt das höchste specifische Gewicht. Gin Cement zeigte frisch ein specifisches Gewicht von 3,20, nach Aufnahme von 1,8 Proc. Kohlensäure bagegen nur von 3,00 und noch einige Monate später, bei 2,2 Proc. Kohlensäuregehalt, nur ein specifisches Gewicht von 2,96. Ein englischer Portland cement, welchem frisch ein specifisches Gewicht von 3,09 zukam, ging herab auf ein specifisches Gewicht von 2,85, nachdem er im Zimmer ca. ein Decimeter hoch ein Jahr gelagert hatte. Der Kohlensäuregehalt betrug nach dieser Frist 2,1 Proc.

Die Rohlensäureabsorption bewirkt aber nicht, wie angenommen wird, die Berbesserung, sondern ist eine secundäre Erscheinung; auch ist die Annahme nicht richtig, daß die Kohlensäure dadurch verbessernd wirke, daß durch Bildung von kohlensaurem Kalk eine schützende Haut gegen die Angrisse des Wassers entsteht. Erd menger betont, daß diese Kohlensäureabsorption eine Schwächung der Cementqualität bedeute, also nicht der Grund der Verbesserung durch Lagern sei.

Der oben aufliegende Cement, der Gelegenheit zur Kohlensäuerung habe, werde aber bei Weitem langsamer bindend als der innere, wo keine Absorption stattsinde. Aber der innere Theil verbessere sich durch das Lagern ebenfalls und zwar in noch stärkerem Mage, selbst wenn er noch rascher bindend bleibt, als Die Berbesserung durch Lagern kann also nicht in der auf der Oberfläche. Rohlensäuerung und dadurch verursachte Hautbildung beziehungsweise Feuchtigkeitshulle und dem dadurch verlangsamten Binden zu suchen sein, sondern in der Es gilt also ber Sat: Cement von gleichem Lageralter ist im Allgemeinen von gleicher Qualität, ob er oben aufliegt und später langsam binbet, ober ob er im Innern lagert und baselbst noch ziemlich rasch bindend ist; ja genau genommen steht der im Innern lagernde an Qualität höher. Die Absorption ber Atmosphärilien bewirkt also nur langsameres Binden, nicht aber Erhöhung der Festigkeit.

Da nun durch Lagerung die Treibenstendenz verringert wird, so erleidet nach Erdmenger der Cement beim Lagern eine Art Berwitterungsproceß, bei welchem namentlich zu reichlich Kalk sührende Partikel betheiligt sind. Die Verbesserung durch Lagern wäre demnach ein rein innerlicher Molekularvorgang?).

1) Erdmenger, Dingl. pol. 3. 215, 538 u. 216, 63.

²⁾ Thonind. = 3tg. 1878, Mr. 35. Zwick's Jahrbuch über die Leistungen der Thonwaaren= 2c. Industrie. Jahrg. II, S. 211.

Frisch gezogener Cement erwärmt sich in den bei Weitem meisten Fällen erheblich beim Anmachen mit Wasser. Jeder Cement, der gelagert ift, enthält Rohlenfäure, welche, ebenso wie Feuchtigkeit, die Erwärmungsfähigkeit abstumpft. Wollte man bei Cementen, welche in kurzem Zeitraume (in etwa 0,2 bis 10,0 Mi= nuten) sich erheblich erwärmen, warten, bis durch Lagern eine merklichere Abstumpfung der Erwärmungsfähigkeit eintritt, so würde dieses in den meisten Fällen sehr lange dauern. Um raschesten geht dieser Löschproces noch in den oberen Cementlagen vor sich. Go zeigte ein frischer Cement eine Erwärmung von 10° in sechs bis acht Minuten; nach vier Wochen erwärmte sich die oben aufliegende Schicht noch um 6 bis 70 in 15 Minuten, die mehrere Centimeter tiefer liegende Schicht noch um 8 bis 90 in 10 Minuten. Bei rasch an= gehendem Cement würde daher die natürliche Abstumpfung viel Zeit und sehr ausgebehnte Lagerräume erfordern, wobei noch der Cement, ganz flach lagernd, oft umzustechen wäre. Schneller läßt sich nach Erdmenger bei derartigem Cement die Ablöschung auf künstliche Weise vornehmen durch Zusatz von Kohlensäure abgebenden Salzen, wie Natrium-Ammoniumbicarbonat oder Sesquicarbonat 2c. Die Wirkung stellt sich bei solchen Zusätzen so bar, als ob vor= handenes freies — oder richtiger gesagt — frei werdendes Calciumoryd abge= stumpft, d. h. in kohlensauren Kalk übergeführt würde. Diese Annahme wird dadurch bestätigt, daß man bei solchem rasch angehenden Cement benselben statt durch Kohlensäure auch durch andere Mittel abstumpfen kann, welche freies Calciumoryd ebenfalls chemisch binden, so z.B. durch Wasser. Das Wasser kann man wie die kohlensauren Salze gleich in den Zerkleinerungsapparaten mit dem Cement aufgeben. Indeg übt die Abstumpfung jäheren Cementes durch Rohlen= fäure doch noch einen besseren Ginfluß aus als die Abstumpfung durch Wasser. Rührt man nämlich mit derselben Wassermenge einmal frischen, sich rasch er= wärmenden Cement, dann mit etwa 0,5 Proc. Wasser abgelöschten und endlich mit etwa 0,5 bis 1,0 Proc. Natriumbicarbonat abgelöschten Cement an, und zwar auch jedesmal gleiche Gewichtsmengen Cement, gießt die drei Mörtel in Formen und mißt den Cubikinhalt der erhaltenen Gußstücke, so ergeben der unabgelöschte und der mit Wasser abgelöschte Cement gleiche oder fast gleiche Raumerfüllung, der durch Kohlensäure abgelöschte aber eine geringere. Der durch das Natriumbicarbonat abgestumpfte Cement ergiebt also eine größere Dichtigkeit und somit unter sonst gleichen Umständen auch einen höheren Festigkeitsgrad, wie angestellte Versuche ergeben haben.

Macht man ferner von rasch und erheblich sich erwärmendem Cement ein bestimmtes Maß mit einer gemessenen Menge Wasser an, und zwar erst von ganz frischem, dann immer in Zeitpausen von mehreren Wochen älterem Cement, so werden die Proben bis zu einem gewissen Zeitpunkte immer flüssiger, und erzgiebt sich, daß der Cement zur Erzielung eines bestimmten Consistenzgrades mit sortschreitendem Alter immer weniger Wasser bedarf. Werden die aus stets gleichen Maaßtheilen von Cement und Wasser hergestellten Gußstücke gemessen, so zeigt sich längere Zeit hindurch eine Verringerung des Volumens, also eine vergrößerte Contraction. Jedoch ist der Cement unterdeß auch immerwährend specifisch leichter geworden. Lagert der Cement länger und länger, so tritt endlich ein

Zeitpunkt ein, wo das Bolumen des Gußstückes sich nicht weiter verringert, und bei noch längerem Lagern wächst das Bolumen wieder. Bis zum Eintritt der größten Dichte nimmt die Festigkeit des Cementes merklich zu. Ist das Maximum der Contraction überschritten, so geht die Festigkeit wieder zurück. In der Regd wird daher weder ganz frischer noch sehr alter Portlandcement seine volle Gürbessen. Da das specifische Sewicht beim Lagern abnimmt, ersieht man serner, daß der Cement meist nicht in seinem dichtesten Stadium, d. i. ganz frisch, die größte Festigkeit ergiebt, sondern daß er beim Maximum seiner Leistungssähigkeit bereits etwas von seiner ursprünglichen Schwere eingebüßt hat. Bei Bersuche sand Erd menger, daß der Cement das Maximum der Festigkeit ergab, nachdem sein specifisches Sewicht von 3,20 auf 3,12 herabgegangen war und eine Kohlensfäureaufnahme von 0,8 Proc. stattgefunden hatte.

Contractionszunahme, Berminderung der Temperaturerhöhung, Berlängerung der Abbindezeit erhöhen die Güte des Cementes. Dieselben Mittel, welche in Betreff des Erwärmens und Abbindens günstig wirken, befördern auch die Contraction Durch Einführung von etwas hydratisirter Kohlensäure in sich rasch und erheblich erwärmendem Cement kann man das Contractionsmaximum meist in sehr nick klürzerer Zeit als durch Lagern erreichen und selbst bei frischer Versendung schaft wesentliche Verbesserung erzielen. Durch Abstumpfung mit Wasser statt Kohlensäur wird wohl Erwärmen und Abbinden wesentlich beeinflußt, nicht aber die Contraction

Nach C. Bender 1) zeigen sich auch während des Ablagerns einige interessante Erscheinungen. Das unter Berhinderung der Wasser- und Kohlensämt aufnahme mit möglichst abgekühltem Cementpulver gut gefüllte Faß zeigt 3 Anfang die Eigenschaft des Tönens beim Anschlagen nicht. Nach 14 Tagen, on auch erst nach einem Monate, gewahrt man beim Anschlagen einen deutlichen klangvollen Ton. Die Masse hat sich dann im Innern zusammengezogen mit gestattet den Dauben des Fasses, ihre Schwingungen auszuführen. ohne Hammerschlag die Reife des Fasses entfernen können, so bliebe eine scheinbur Das Tönen gewahrt man nicht bis zu Ende des Ab compacte Masse stehen. Einige Zeit darauf, in etwa einem, auch zwei Monaten, tritt en Treiben (Wachsen) des Cementpulvers ein, wodurch gewöhnlich die Fahren zersprengt werden, wenn nicht vorher durch loses Anlegen der Reife oder burch unvollkommene Füllung diesem vorgebeugt worden war. Mit diesem Treiben be der Cement seine größte Güte erreicht und beginnt bei fortgesetztem, wenn auch vollständig vor Feuchtigkeit und Kohlensäurezutritt geschütztem Ablagern mehr und mehr abzunehmen; namentlich wird er träge im Abbinden und erhärtet lang samer. Romans wie Portlandcement, beide zeigen bei dem Ablagern die nämlichen Eigenschaften, wenn auch letterer mit geringerer Intensität. in welche das Ablagern getheilt werden kann, das Schwinden und das Wachstell des äußeren Volumens, scheinen bei dem Portlandcement die Bindezeit nicht wesentlich zu alteriren.

Nach C. Heintel2) hat das Licht einen nachtheiligen Einfluß and die Qualität des Cementes; nach seinen Beobachtungen nimmt das Cementpulver

¹⁾ Wagner's Jahresber. d. chem. Technologie 1870, S. 363.

²⁾ Dingl. pol. J. 228, 277. Rotizbl. f. Fabrik. v. Ziegeln 2c. 1878, S. 104.

im Lichte eine gelbliche Farbe an, im Dunkeln behalte es seinen grüngrauen Schein; es sei hier also durch Einwirkung des Lichtes eine Zersetzung der Eisens verbindung des Cementes vor sich gegangen, und zwar mußten sich grüne Eisensorhdul enthaltende Verbindungen in gelbe Eisenorhd haltende verwandelt haben. Ebenso fand er einen Rückgang in der Festigkeit, sowie ein Abnehmen der Vindezeit bei Einwirkung des Lichtes. Visher hat man das Entgegengesetzte wahrsgenommen, nämlich eine Verlängerung der Vindezeit und Zunahme der Festigkeit beim Lagern; es wird daher von anderer Seite bezweiselt, daß der Einfluß des Lichtes sich in der genannten Weise äußere. Es dürfte daher angezeigt sein, diese Frage einer weiteren Prüfung zu unterziehen.

6. Eigenschaften bes Portlandcementes.

Die Farbe des Portlandcementes ist hell s bis dunkelgrau, ins Blaue oder Grüne ziehend; dessen Pulver besteht nach v. Pettenkofer 1) fast nur aus kleinen Blättchen oder Schiefern, welche Beschaffenheit eine sehr dichte Ineinandersschiedung gestattet. Dr. Erdmenger?) hat unter dem Mikrostop nichts gessunden, was einen solchen Ausspruch rechtsertigt. Der Gries des Portlandcementes besteht im Allgemeinen aus rundlichen rauhen Körpern; ebenso zeigt sich das Feine, wenn es unter dem Mikrostop vergrößert erscheint. Man sieht da sosort, daß man eine Art vulcanischen, zeolithischen Productes vor sich hat. Die Obersläche erscheint drusensörmig löcherig, mit scharfen, zackigen Kändern, ganz trachytsbeziehungsweise tuffartig zerrissen. Dabei ist die Färdung sehr zurücktretend, die Masse erscheint in der Hauptsache weiß.

Nach H. Le Chatelier 3) läßt sich, wenn man unter dem Polarisations= mitrostop einen Dünnschliff untersucht, der aus der glasharten Schlacke, wie sie aus dem Portlandcementosen kommt, herausgeschnitten ist, zunächst ein auf das polarisirte Licht nicht einwirkendes Calciumaluminat unterscheiden und zwar, wie synthetische Bersuche bestätigen, das Tricalciumaluminat, Al₂O₃. 3 CaO. Ein nur schwach auf das polarisirte Licht wirkendes Calciumsilicat, ein Kalkperidot, Ca₂SiO₄, scheint der wesentlichste, wenn nicht der einzig wirksame Bestandtheil der Cemente zu sein; Portlandcemente bestehen zuweilen fast nur aus diesem Kalkperidot. Ein start braungefärdter, auf das polarisirte Licht wirkender, am leichtesten schwelzbarer Bestandtheil der Cemente bildet ein Calciumserrialuminat, $2(AlFe)_2O_3$. 3 CaO. Einige wenige auf das polarisirte Licht start wirkende Krystalle scheinen Magnesiaverbindungen zu sein.

Das specifische Gewicht des normal gebrannten Portlandcementes sand Michaëlist) im Durchschnitte (in absolutem Alkohol gewogen) zu 3,2. Das specifische Gewicht des nur mäßig stark gebrannten Cementes wurde von

¹⁾ Dingl. pol. 3. 113, 367.

²⁾ Thonind.=3tg. 1880, S. 366.

³⁾ Thonind. = 3tg. 1882, S. 202. Compt. rend. 94, 876.

⁴⁾ Micaëlis, Die hydraul. Mörtel 2c. S. 186.

demselben um 0,1 geringer, und das des verglasten dagegen um 0,3 geringer gesunden.

v. Pettenkofer 1) fand das specifische Gewicht für eine englische Portslandcementprobe zu 3,2 und für einen bayerischen hydraulischen Kalk zu 2,72. H. Seger und J. Aron 2) bestimmten das specifische Gewicht einer Anzahl von Cementen in Petroleum und erhielten Zahlen von 2,99 bis 3,08.

Nach Erdmenger³) wird im Allgemeinen das specifische Gewicht der Cemente etwas gesteigert, wenn er vom fast garen Zustande in scharf gebrannten übergeht und nimmt beim anfangenden überscharfen Brennen wieder ab, wie nachstehende Zahlen ersehen lassen:

Portlandcement:		Dolomitischer Portlandcement:
Ungares	2,67	Kern ungar, äußere Kruste be=
Rern ungar, äußere Kruste ichon		reits gar 3,09
gar	2,77	Kern ungar, äußere Kruste be=
faum genügend gar		reits gar 3,07
eben gar		Kern ungar, äußere Kruste be=
gut gar		reits gar 3,10
etwas schärfer	· ·	genügend gar 3,16
sehr scharf	-	gut scharf 3,20
und		, , 3,24
Anfang vom Ueberbrennen		•

Von Schumann⁴) wurde das specifische Gewicht von 20 verschiedenen Proben Portlandcement, aus den verschiedensten Rohmaterialien hergestellt, deutsche, englische und französische Portlandcemente untersucht; er fand es zwischen 3,110 und 3,174 schwankend, im Mittel 3,123, er fand serner aus weiteren Versuchen, die er an einzelnen Cementstücken aus ganz heterogenem Rohmaterial bei sehr verschiedenem Brande und differirendem Kalkgehalte vornahm, daß unter Umständen das specifische Gewicht dis 3,23 steigen kann, niemals aber fand er eine geringen Zahl als 3,1.

Erdmenger hat auch nachgewiesen, daß durch Lagern das specifische Gewicht der Portlandcemente abnimmt; Näheres hierüber ist auf S. 168 bereits mitgetheilt.

Der Portlandcement ist daher um Bieles schwerer und dichter als die Romancemente; derselbe enthält demnach in demselben Volumen bedeutend mehr Masse, muß demnach auch einen weit festeren, dichteren und widerstandsfähigeren Mörtel geben. Wegen der dichten, halbglasigen Structur absorbiren daher die Portlandcemente Feuchtigkeit und Kohlensäure in geringerem Grade aus der Atmosphäre und sind in Folge dessen dem Verderben durch Abbinden weit weniger ausgesetzt als die Romancemente. v. Pettenkofer fand, daß ein bayerischer

¹⁾ Dingl. pol. J. 113, 367.

²⁾ Dingl. pol. 3. 225, 568.

³⁾ Dingl. pol. J. 227, 410.

⁴⁾ Thonind. = 3tg. 1883, S. 236.

hydraulischer Kalk um 4,47 Proc., Portlandcement in gleicher Zeit nur um 0,65 Proc. an Gewicht zugenommen hatte.

Was die chemische Zusammensetzung betrifft, so ist dieselbe bei den Portlandcementen viel weniger schwankend als bei den Romancementen, wie aus den in nachfolgenden Tabellen (S. 174 und 175) zusammengestellten Analysen ersichtlich ist.

Wie die aufgeführten Tabellen zeigen, enthalten die meisten Portlandcemente Spps; dieselben enthalten aber auch nach Michaölis Calciumsulfuret und Calciumoxysulfuret, über deren Mengen aber nähere Angaben sehlen. H. Kämsmerer¹) hat nun in neuester Zeit umfassende Untersuchungen angestellt über die in den Cementen vorkommenden Schwefelverbindungen, wobei er zu folgenden Resultaten kam.

Schweselverbindungen sinden sich in fast allen zur Darstellung von Cementen dienenden Rohmaterialien und sinden sich daher auch in den meisten Cementen. Die ursprünglich den Rohmaterialien beigemengten Schweselverbindungen, Sulfate und Sulside, können theils unverändert, theils in Form von Zersexungsproducten in die Cemente übergehen. In den von ihm untersuchten Cementen fand derselbe solgende Schweselverbindungen: Schweselsaures, unterschwesligsaures und unterschweselsaures Calcium, Calciumsulsid, Eisensulsid und Eisenbisulsid (Schweselsies).

Von neun untersuchten Cementproben enthielt eine einzige gar kein Schwefelsmetall, sechs Proben enthielten kein Schwefelcalcium, dagegen Einfach Schwefeleisen in reichlicher und Schwefelkies in sehr geringer Menge, eine Portlandcementprobe erwies sich reich an Schwefelcalcium und an Einfach Schwefeleisen; die neunte Probe enthielt außerordentlich große Mengen von Schwefelcalcium, Einfachschwefeleisen und Eisenkies.

Bei Untersuchung von 13 Portlandcementproben aus verschiedenen Fabriken auf die Menge der darin vorkommenden Schwefelverbindungen erhielt Kämmerer nachstehende Resultate: Alle 13 Proben enthielten schwefelssaures und unterschwefelsaures Calcium und Einfach Schwefeleisen, dagegen nur zwei Proben Schwefelcalcium. Die Menge des schwefelsauren Calciums (Gyps) schwankte von 0,344 bis 1,109 Proc., die vom unterschwefelsauren Calcium von 0,0111 bis 0,0592 Proc. und vom Einfach Schwefeleisen von 0,285 bis 1,375 Proc. Eine Cementprobe enthielt 0,059 und die andere 0,246 Proc. Schwefelcalcium. Geringe Mengen von unzersetzem Schwefelkies fanden sich nur in zwei Proben.

Reine der untersuchten Proben enthielt schwefligsaures Salz; unterschweflige Säure war in den frischen Cementproben nicht, dagegen in den mehrere Monate alten leicht nachweisbar.

Die Bildung des Schwefelcalciums, des unterschwesligsauren und unterschwefelsauren Calciums geht nach Kämmerer in folgender Weise vor sich: Schwefelcalcium kann auf zweierlei Art durch Reduction des Sppses entstehen; entweder durch organische Substanzen oder durch den aus dem Schwefelkies frei werdenden Schwefel.

¹⁾ Notizbl. d. deutschen Bereins f. Fabrik. v. Ziegeln, Thonwaaren 2c. 1877, S. 304 u. 1878, S. 343.

	Michaëlis			Michaëlis				Bicat	
	Englischer Portlandcement		Deutste	Deutsche Portlandcemente	emente		นขาฐ	Franzöfische Cemente	ente
	White & Brothers	Stettiner	iner	Stern: cement	Wildauer	Wildauer Cement			
Rait	90'69	62,81	61,74	61,64	16'19	60,33	06'09	62,62	61,45
Magnefia	0,82	1,14	2,24	I	1,15	0,23	ı	ı	1
Rieselsäure	24,07	23,22	25,63	23,00	24,19	25,96	25,40	25,45	25,13
Thonerde	6,92	5,27	6,17	6,17	99'2	7,04) 00 11	7,38	9,44
Eisenotyd	3,41	2,00	0,45	2,13	2,54	2,46	} 00' * 1 {	4,55	2,36
Rasi	0,73		09'0	1	0,77	0,94	1	Ì	İ
Ratron	28'0) 1,27	0,40	i	0,46	0,30	I	1	1
Schwefelsaure)	2,85	1,30	1,64	j	1	1,52	Į	1	1,22
Thon }	1,47	2,54	1,13	1	1,32	1,04	ľ	1	1

In diesen Analysen ist die Zusammensegung auf den wasser und kohlensäurefreien Zustand berechnet.

	Hopf= gartner	Feichtinger	Rnauß	Ziureď.	Ziured.	Feich	Feichtinger	
	න	Englische Portlandcemente	tlandcemer	ı te	æ	Deutsche Por	Portlandcemente	te
•				Robinfon	Gebr. Dyferhoff in Amöneburg	Bonner	Ruffleiner	Gebr. Hehn
Ralf	54,11	54,40	0'29	89'99	58,03	57,18	55,78	62,02
Magnefia	0,75	98'0	2,5	0,57	2,39	1,82	1,62	1,13
Thonerde	7,75	7,73	6,5	7,74	11,30	9,20	8,90	6,52
Eisenoryd	5,30	5,50	4,5	8,70	98'8	5,12	90′9	2,62
Rali	1,10	98'0	1,0	0.69) 620	0,58	0,75	0,57
Ratron	1,66	1,78	0,2	30'0 	77	02'0	1,06	1,70
Riefelfäure	22,23	23,72	15,9	22,74	21,11	23,36	22,53	22,58
Phosphorfäure	0,75	1	1	1	1	1	1	!
Schwefelfaure	1,00	1,12	I	1	1	0,64	1,85	1,15
Ghps sqta	1	1	1	1,66	0,51	1	I	1
Rohlensäure	2,15	2,80	2,6	3,50	0,83	1,90	1,46	1,51
Unlösliches	2,20	1	9,4	0,53	0,49	1	1	l
Wasser	1,00	96'0	0,4	1,90	0,54	1	i	1

In welcher Weise die einzelnen Bestandtheile der Portlandcemente cemisch mit einander verbunden sind, darüber herrschen verschen von Keisebene Anschen in einem späteren Abschitte eingehend besprechen.

I.
$$Fe S_2 = Fe S + S$$
.
II. $Ca S O_4 + 2 S = Ca S + 2 S O_2$.

Durch Einwirkung des Sauerstoffs auf vorher gebildetes Schwefelcalcium bildet sich das unterschwefligsaure und unterschwefelsaure Calcium 1).

Der Gypsgehalt rührt nach Kämmerer von den gyps- und schwefelkieshaltiger Rohmaterialien her; es ist aber auch möglich, daß ein Theil desselben durch du Einwirkung des verwendeten Brennmaterials (schwefelhaltige Coaks) gebildet wird.

Zur qualitativen und quantitativen Bestimmung der im Portlandeemente enthaltenen Schwefelverbindungen wurde von H. Kämmerer nachstehendes Versahren eingeschlagen: Der sein gepulverte Portlandeement (10 gl wurde zunächst mit einer Lösung von kohlensaurem Natrium eine bis zwei Stunden gekocht, um etwa vorhandenes schwierig zersesdares Calciumsulsid, sowie schwesels saures, schwesligsaures, unterschwesligsaures und unterschweselsaures Calcium zu zersetzen und den an Calcium gebundenen Schwesel, sowie die genannten Säuren in die leicht löslichen Natriumverbindungen überzusühren. Durch Filtration werden diese von dem gebildeten kohlensauren Calcium und dem ungelöst gebliebenen Theile der Cementprobe getrennt.

Die weitere Untersuchung erstreckt sich nun auf den löslichen und den mit löslichen Theil. Die durch Kochen mit kohlensaurem Natrium erhaltene siltrin: Lösung wird zunächst mit essigsaurem Zink im Ueberschusse versetzt und der auftohlensaurem Zink und Zinksulfid bestehende Niederschlag absiltrirt. Nach dem Auswaschen des Niederschlages wird derselbe mit Essigsäure behandelt, um das kohlensaure Zink zu lösen. Das ungelöste Schwefelzink wird nach dem Slühen mit Schwefelblumen im Wasserstoffstrome durch Wägung ermittelt; die Menge deisselben entspricht der Menge des in dem Semente enthaltenen Calciumsulsides.

Die mit essigsaurem Zink von Sulsiden und Carbonaten befreite Lösung wird zunächst mit einer Lösung von Chlorbaryum, zur Fällung der schwestligen Sämt und Schweselsäure, versetzt. Durch Behandlung des erhaltenen Niederschlages mit Salzsäure werden beide getrennt, schwesligsaures Baryum geht in Lösung, schweselsaures Baryum bleibt ungelöst zurück. Letzteres wird zur Bestimmung des Schweselsäuregehaltes direct gewogen; zur Bestimmung der schwesligen Sämt wird das in die salzsaure Lösung gegangene Baryum mit Schweselsäure gefällt.

Das zuletzt nach Entfernung des Baryumniederschlages erhaltene Filmer wird in der Siedehitze mit verdünnter Salzsäure zersetzt. Die Anwesenheit von unterschwesliger Säure giebt sich dann durch Entstehen von sich ausscheidender Schwesel und schwesliger Säure, die Anwesenheit von Unterschweselsäure durch Bildung von unlöslichem schweselsaurem Baryum und schwesliger Säure zu arkennen. Tritt auch bei längerem Kochen keine schweslige Säure auf, so könner beide Säuren nicht vorhanden sein. Tritt schweslige Säure auf und bildet sich eine unlösliche Ausscheidung, so können beide Säuren zugleich vorhanden sein. Es wird nun der Niederschlag mit Kalilauge gekocht; löst er sich vollständig ausschwärzt die Lösung Silber und entwickelt beim Ansäuern mit Salzsäure Schweisels

¹⁾ Diese beiden Kalksalze können im frisch gebrannten Cemente nicht enthalten sein, sondern bilden sich erst beim Lagern des Cementes an der Luft.

wasserstoff, so besteht er nur aus Schwefel, der von vorhandener unterschwesliger Säure herrührt. Was in Kalilauge ungelöst bleibt, repräsentirt das durch Zersetzung der Unterschwefelsäure entstandene schwefelsaure Baryum, aus dessen Geswicht die Menge der ursprünglich vorhandenen Unterschwefelsäure berechnet werden kann, während der Gehalt an unterschwefliger Säure sich aus der in die alkalische Lösung gegangenen Menge Schwefels ergiebt. Dieser kann durch salzsaure Bromlösung in Schwefelsäure übergeführt und als Baryumsulsat gewogen werden.

Der nach dem Auskochen mit einer Lösung von kohlensaurem Natrium bleis bende Rückstand der ursprünglichen Cementprobe, welcher noch die Eisensulside enthält, wird zur quantitativen Bestimmung des an Eisen gebundenen Schwefels mit in Salzsäure gelöstem Brom behandelt, zur Trockne verdampst, der Rückstand mit Salzsäure ausgezogen und aus der salzsauren Lösung die Schwefelsäure mittelst Chlorbaryum als Baryumsulfat gefällt, aus dessen Gewicht der an Eisen gebundene Schwefel berechnet wird.

Nach Rämmerer wirkt schon ein geringer Gppsgehalt bei Berwendung des Portlandcementes zu Wasserbauten nachtheilig, indem durch Auswaschen der vom Spps ausgefüllten Räume die Cohafion ber Masse jedenfalls gelockert, unter besonderen Umständen wohl auch ganz aufgehoben werden kann. Aus demselben Grunde müßten auch alle übrigen Schwefelverbindungen in Cementen für höchst schädlich gelten, welche burch den orydirenden Einfluß des Sauerstoffs der Luft oder des in Wasser gelösten Sauerstoffs direct in Gpps übergehen oder indirect zur Entstehung besselben Beranlassung geben. Erdmenger 1) spricht sich ba= gegen aus; aus seinen Bersuchen, bei welchen er durch Zugabe von 1,5 Proc. Spps eine steigende Festigkeit des Cementes wahrnahm und da diese Proben hierzu unter Wasser aufbewahrt wurden, geht hervor, daß die von Rämmerer gemachte Angabe, daß schon ein geringer Gppsgehalt des Cementes bei Berwendung deffelben zu Wasserbauten höchst nachtheilig sei, weil er auflodernd wirke, nicht gerecht-Auch Schott2) theilt die von Kämmerer ausgesprochene Befertigt fei. fürchtung nicht.

Auf die von Michaëlis ausgesprochene Ansicht, daß der im Cement enthaltene Spps eine Hauptursache des Treibens sei, werden wir später noch zurücksommen.

Der Portlandcement steht unter allen bekannten natürlichen und künstlichen Cementen in Bezug auf Bindekraft und Festigkeit obenan. Mit Wasser zu einem dicken Brei angerührt, bindet er je nach seiner Zusammensetzung und dem Hitzegrade, welchem er ausgesetzt wurde, mehr oder minder rasch und erlangt mit der Zeit eine große Festigkeit. Im Handel unterscheidet man daher zwischen langsam und schnell bindendem Portlandcemente. Unter langsam bindend versteht man solchen, der in reinem Zustande in 1/2 Stunde oder auch erst in längerer Zeit abbindet, während bei schnell bindendem Cemente das Abbinden in einer viel kürzeren Zeit als 1/2 Stunde (oft schon in 5 bis 10 Minuten) nach dem Unsmachen mit Wasser eintritt. Ein höherer Kalkgehalt giebt bei geeignetem Brande

¹⁾ Dingl. pol. 3. 230, 72.

²⁾ Rotizbl. d. deutschen Bereins f. Fabrik. v. Ziegeln 2c. 1878, S. 111.

einen schweren, dichten, langsam erhärtenden Cement, hingegen erzeugt ein gerringerer Kalk- und höherer Thongehalt ein schnelleres Binden; dadurch ist der Fabrikant auch im Stande, je nach Wunsch Cement von jeder beliebigen Bindezeit zu erzeugen.

Von einem tadellosen Portlandcement wird noch weiter verlangt, daß dersselbe mit Wasser angemacht steinfest wird, sowohl an der Luft als auch unter Wasser beständig ist, sein Bolumen so gut wie absolut nicht verändert, am Stein festhaftet und einen hohen Sandzusatz verträgt. Auf welche Weise man den Cement nach diesen Richtungen hin untersucht, soll später angegeben werden.

7. Ueber Bufäge zum gepulverten Portlandcement.

Nach dem Brennen werden dem Portlandcemente manchmal noch andere verschiedene Stoffe beigemengt. Bon diesen haben einige, wie Soda, Syps, den Zweck, den Portlandcement nach gewissen Beziehungen hin zu verbessern, währem andere, wie Schlackenmehl, Kalkstein 2c., als minderwerthig die Qualität der Cementes beeinflussen.

Ein Zusatz von kohlensaurem Alkali, calcinirte Soda, hat zunächst der Zweck, den Cement in kürzerer Zeit als durch Lagerung durch Einführung von Kohlensaure langsamer bindend zu machen. Das einsach kohlensaure Salz bewirkt aber nicht wie das Bicarbonat eine Contractionsvergrößerung, sondern das Bolumen des angemachten Cementes bleibt dasselbe, wie bei Berwendung ohnt jeglichen Zusat, dagegen wird das jähere Ansaugen und die Erwärmungsintenstät ebenfalls wie bei Anwendung von Wasser gemildert (s. S. 169). Eine ander günstige Wirkung des zugemischten kohlensauren Alkalis ist, daß es den Cemen viel befähigter macht, das zur Erhärtung nöthige Wasser zurückzuhalten; et wirkt so vorschneller Austrocknung entgegen. Ein langsam bindender Cemen ist ohne Alkaligehalt dem Austrocknen stärker ausgesetzt, so zwar, daß er bei Bersarbeitung ohne Sandzusatz zuweilen schon mehrere Stunden nach dem Ausmachen nicht mehr die ganze Menge des zur chemischen Action nothwendigen Wassers besitzt; dadurch wird die Festigkeit herabgestimmt (Erd menger¹).

Seitdem General Scott in England die Beobachtung machte, daß gemahlener, gebrannter Kalf durch Zusatz von ca. 5 Proc. gebranntem Spps die Eigenschaft zu löschen verliere, dagegen mit Wasser und Sand zu Mörtel ver arbeitet, cementähnlich abbinde und später in der Luft weit vorzüglicher erhänte, als die nach gewöhnlicher Methode mit gelöschtem Kalk bereiteten Mörtel, ha man bei schlechten, zu schwach ge brannten Portlandcementen einen Sppszusatz verwendet. Die Wirkung des Sppszusatzes ist nach F. Schott?) die selbe wie auf gebrannten Kalk. Wie beim Lagern des Cementpulvers unter der Einwirkung der Atmosphäre auf demselben eine dünne Lage von kohlensauren und Hydratverbindungen gebildet wird, die demselben eine weit größere Netharken gegen Wasser ertheilt, das Eindringen desselben in das Innere der Körnchen er-

¹⁾ Dingl. pol. 3. 218, 503.

²⁾ Rotizbl. d. deutschen Bereins f. Fabrik. v. Ziegeln zc. 1878, S. 107.

schwert, somit auch das Abbinden verlangsamt, so bewirkt nach Schott auch ein in weit kürzerer Zeit zu erzielender Ueberzug von wasserhaltigem Calciumsulfat (Gyps) ein langsameres Abbinden, in Folge dessen dichtere Lagerung und größere Festigkeit, zumal die schwach gebrannten rasch bindenden Cementtheile besonders geeignet sind, Gyps niederzuschlagen. Der Gypszusat ersetzt somit das Ablagern. Geradezu schädlich erwies sich aber nach Versuchen die Wirkung des Gypses auf bereits abgelagerten Cement.

R. Dykerhoff 1) fand durch Bersuche, daß ein Zusat von Syps auch bei scharf gebrannten, rascher bindenden Cementen von großer Wirkung ist, indem er denselben langsam bindend mache und dadurch seine Festigkeit wesentlich erhöhe. Die Wirkung des Gypses äußere sich jedoch bei gleichartiger Anssertigungsweise der Probekörper in höherem Maße dei reinem Cemente als dei Cement mit Sand. Außerdem hätten seine Versuche ergeben, daß alle Cemente, in reinem Zustande sowohl als mit Sand, deim Erhärten in Wasser eine gewisse, wenn auch nur geringe Ausdehnung erleiden. Schon bei geringem Gypszusat werde die Ausdehnung stärker und wachse mit steigendem Gypszusat. Dasgegen hätten die Versuche mit Cement, welcher durch Ablagern langsam erhärtend geworden, ergeben, daß sich derselbe beim Erhärten in Wasser langsam erhärtend geworden, ergeben, daß sich derselbe beim Erhärten in Wasser undbinden entsprechend, wesentlich höhere Festigkeitszahlen ergebe. Man sollte daher Cemente mit Gypszusat nicht sür solche Arbeiten verwenden, bei denen eine stärkere Ausdehnung des Eementes während des Erhärtens nachtheilig wirken kann.

Nach L. Erd menger's?) Versuchen kann die Wirkung des Zusates von ungebranntem Spps zu Portlandcement in Mengen von 1 bis 2 Proc. darin bestehen, daß die Bindezeit mehr oder weniger verlangsamt wird, die Temperatur beim Anmachen sich erniedrigt und im Zusammenhang mit diesen Erscheinungen meist die Festigkeit sich erhöht. Bei zu viel Spps nimmt die Festigkeit wieder ab und sührt bei immer reichlicherer Steigerung immer mehr ein Zerksüssen der Cementproben herbei. Im Augemeinen kann man 2 Proc. als Grenze ansehen.

Nach Erdmenger ist die von Schott angenommene Gypshautbildung für die beobachtete Wirkung des Gypses zur Erklärung nicht für alle Fälle auszeichend, namentlich nicht für Cementsandmischungen; es sei noch keineswegs aufzgeklärt, wie der Gyps wirkt.

Tomei³) hat Versuche gemacht über die Einwirkung von Sulfaten auf die Bindezeit und die Festigkeit des Cementes. Aus denselben ersgab sich, daß die Sulfate der Alkalimetalle das Abbinden beschleunigen, alle übrigen Sulfate, auch der Alaun, die Bindezeit verzögern. Tomei glaubt aus seinen Versuchen schließen zu dürfen, daß bei Einwirkung des Sypses eine chemische Reaction das Wirksame ist.

Dr. Louis Erdmenger in Misburg (Hannover) ließ sich die Herstellung eines starken Sandzusatz vertragenden und dem Seewasser gut

¹⁾ Notizbl. d. deutschen Vereins f. Fabrik. v. Ziegeln zc. 1878, S. 112.

²⁾ Thonind.=3tg, 1878, S. 55 u. f. Dingl. pol. J. 230, 71.

³⁾ Notizbl. d. deutschen Bereins f. Fabrik. v. Ziegeln 2c. 1879, S. 162.

widerstehenden Cementes durch Mischung von gewöhnlichem Portlandcement, dessen Rohmaterial keine Magnesia enthält, mit Magnesia, die nicht der Weißgluthhitze ausgesetzt war und am besten in möglichst zartem (fein zertheiltem) Zustande, etwa nach Art der magnesia usta oder auch als gebrannter Magnesit als Zumischung angewendet wird, patentiren (D. R.=P. Nr. 26130 vom 16. Januar 1883).

Nach dem Patentinhaber basirt seine Ersindung auf der bisher noch nicht bekannten Thatsache, daß durch leichtes Brennen, d. h. bei geringer Hitze, erhaltene freie Magnesia als Zusatz zu Portlandcement bedeutend glinstigere Eigenschaften zeigt, als andere Zusätz, die sie sitr sich als Mörtel gebend bekannt sind. Magnesia hat sogleich nach dem Brennen oder nach kurzem Liegen an der Lust die Eigenschaft, den Portlandcement mit höheren Sandzusätzen noch bindesähig zu erhalten, wenn sie ihm in gewissen Procentsätzen zugemengt wird. Ferner lätzt sich mit dem so erhaltenen Cemente bequemer direct unter Wasser betoniren, da kein so leichtes Auseinanderlausen des Mörtels dabei stattsindet, als ohne die Magnesia-beigade der Fall ist. Auch widersteht ein magnesiareicher Cement besser die Einwirkung von start salzbaltigem Seewasser, indem die Magnesia schwer löslich und sehr widerstandssähig gegen die zersetzenden Einstlisse der im Seewassen des sohne des Sestigkeit an der freien Lust nicht mit der Zeit die mißliche Haarrissedildung des gewöhnlichen Portlandcementes.

Wollte man schon dem Rohmaterial die Magnesia zusetzen, so würde diese mit den übrigen Bestandtheilen des Cementes der Weißglühhitze ausgesetzt und erhielte eine hohe specisische Dichte. Große Mengen derselben würden daher schädliche Wirkungen ausüben, indem allmälig ein Lockern dieser Dichte, Ausschwellen und Ausdehnen stattsindet.

Das Versahren zur Herstellung dieses verbesserten Cementes ist folgendes: Die durch Brennen bei geringer Temperatur erhaltene Magnesia ober reichtlich Magnesia haltende Substanz wird in pulverisirtem Zustande innigst mit gepulvertem Portlandcement gemischt, bessen Rohmaterial keine Magnesia enthält. Der höchste Zusat von Magnesia beträgt auf 100 Thle. Cement etwa 30 Thle. Magnesia; für relativ setten Mörtel sind geringe Zugaben zweckmäßig, etwa von 1 bis 5 Proc. Ie magerer der Mörtel gehalten wird, desso mehr empfehlen sich größere Beigaben.

Aus Versuchen mit diesem Cemente ergaben sich nachstehende Resultate: Em guter Portlandcement hatte mit 6 Thln. Sand nach einem Monate 6 kg Zugssestigkeit pro Quadratcentimeter, nach zwei Monaten 8 kg. Derselbe Cement, mit 5 Proc. Magnesia vermischt, ergab mit 6 Thln. Sand eine Zugsestigkeit von 9,5 kg nach einem und 13,5 kg nach zwei Monaten. Bei einer Zumischung von 10 Thln. Sand zeigte der unversetzte Cement nach einem Monate 3,5, nach zwei Monaten 5 kg Zugsestigkeit, während der mit 5 Proc. Magnesia vermischte Cement 7 beziehungsweise 9,5 kg Zugsestigkeit hat. Wit 20 Thln. Sand vermischt, hatte der unversetzte Cement nach 2½ Monaten 3 kg, bei 5 Proc. Magnesiazusat hingegen 6½ kg und bei 10 Proc. Magnesiazusat 9 kg Zugsestigkeit. Es liegt also hier der Schwerpunkt in den hohen Sandzusätzen und sind bei

Anwendung von Magnesia Sandmengen möglich, die für gewöhnliche Cementverarbeitungen ganz ungewöhnlich sind. Selbstverständlich muß mit der Höhe ber Sandzugaben auch die Beimischung von Magnesia gesteigert werben.

Für Betonirungen direct unter Wasser wird bis jetzt gewöhnlich sehr fetter, b. h. sehr viel Cement enthaltender Mörtel genommen, weil man darauf rechnet, daß das sich bewegende Wasser den Cement aufschlemmt und zum großen Theil unwirksam macht, und daß aus diesem Grunde zur Vorsicht ein ganz bedeutendes Mehr an Cementsubstanz gleich von Hause aus vorhanden sein muß. Wird nun ein Magnesiazusatz angewendet, so wird in Folge der klebrigen Beschaffenheit der angenäßten Magnesia das Entwaschen viel mehr erschwert, ferner wird der Cement burch die viel feiner zertheilte Magnesia umhüllt und so vor dem Berderben erheblich geschützt.

In den letten Jahren ift Portlandcement auch öfters mit minderwerthigen Stoffen versetzt in den Handel gebracht worden, namentlich wurde zum Bermischen Schlackenmehl verwendet, wohl auch aus dem Grunde, weil die meisten Schlackenmehle eine gefällige graugrüne Farbe haben, der des Portlandcementes ähnlich, und weil dieselben eine solche chemische Zusammensetzung besitzen, daß es schwer wird, burch die Analyse eine Beimischung nachzuweisen. Der Zusat von Schlackenmehl wurde sogar von einer Seite als eine Berbefferung bes Portland= cementes bezeichnet.

Zur Frage ber Zumischung minberwerthiger Körper zum Portlandcement hat nun der Berein Deutscher Cementfabrikanten Stellung genommen und Versuche bezüglich des Verhaltens reiner und gemischter Cemente anstellen lassen, über deren Resultate in den Generalversammlungen des genannten Vereins 1883 und 1884 berichtet wurde; die für diese Frage wichtigsten Resultate sind im Nachstehenden zusammengestellt 1).

Bunächst machte F. Böhme, Borftand ber königlichen Prufungestation für Baumaterialien in Berlin, die Mittheilung, daß bei seinen umfassenden Bersuchen über den Einfluß von Zumischungen er bei gemischtem Cement niemals eine Erhöhung ber Bugfestigkeit gegenüber ber bes unvermischten Cementes gefunden habe; ferner, daß bei Untersuchung auch auf Druckfestigkeit ber gemischte Cement einen geringeren Werth des Quotienten: Drudfestigkeit

Zugfestigkeit liefere als ber unvermischte Cement.

Diese generellen Mittheilungen fanden umsassende Bestätigung in den Ergebnissen von speciellen Versuchen R. Dyckerhoff's (Amoneburg). Dieselben sind in den drei nachstehenden Tabellen zusammengestellt und sie veranschaulichen klar die Wirkung, welche verschiedene fein gepulverte Zusätze zum Porklandcement auf die Festigkeit desselben sowohl bei kurzer als längerer Erhärtungsdauer ausüben.

¹⁾ Thonind. = 3tg. 1883, Nr. 17. Deutsche Bauzeitung 1884, Nr. 25 und 26. Dr. Frühling, Thonind. 3tg. 1883, S. 380. Wagner's Jahresber. d. chem. Technologie 1883, S. 631.

### Tab. 1. Cement A (von 9 Stunden Bindezeit) ### 100 Thie. Cement + 300 Thie. Sand		·	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			festigs co qcm	
80 ,	Lad. 1. Cement A (von 9 C	otunoen a	oinoezeu)	_ '	_	ļ
80 ,	100 Thle. Cement + 300 Thle. Sand				21,2	27,6	31,1
80 , , + 20 , Traß + 300 , , 19,0 22,7 30,2 80 , , + 20 , Raltstein + 300 , , 16,7 22,6 25,2 80 , , + 20 , Raltsydrat + 300 , , 15,5 23,0 24,6 **Tab. 2. Cement B (von 7 Stunden Bindezeit)** **Rein und mit 10 Broc. Zusak	00 1 00 64144	1ehl + 30	O Thle.	Sand	18,5	24,5	26,7
So	00 1 00 97445	. + 30	0 ,	n	19,0	22,7	30,2
Tab. 2. Cement B (von 7 Stunden Bindezeit) Geprüft nach Bindezeit) Sugist Stein: Ralf: Ralf: All: Sydiat Stein: Ralf: Ralf: Sydiat Stein: Ralf: Ralf: Ralf: Sydiat Stein: Ralf:	80 " " + 20 " Kalkstein	+ 30	0 "	77	16,7	22,6	25,2
Tab. 2. Cement B	80 " " + 20 " Kalkhydra	t + 30	0 ,	n	15,5	23,0	24,6
Rein und mit 10 Proc. Zusat Susat	Geprüft	3 11	gfestigte	it in kg	pro q	cm	
Bochen Zusat Fein Ralf Ralf Photal					111	it	
Rein und mit 10 Proc. Zujag	(von 7 Stunden Bindezeit)	Wochen					1 .
Rein und mit 10 Proc. Zujag		(4	20.8	18.4	18.2	18.2	19,0
26	Rein und mit 10 Broc. Aufak	11		, i			· '
Comparison of the content of the c		ł i	Ť	·		i -	
20 Proc. Zusag			<u>.</u>	, i	·	•	15,1
26	20 Proc. Zusak	13		19,3	19,7	19,3	19,3
33 Proc. Zusate 13		26		22,8	24,7	24,7	23,7
Tab. 3. Cement C (von 14 Stunden Bindezeit) 4 20,9 20,2 18,5 20,0 19,4 21,6 22,6 26,1 24,6 26,6		14		13,5	13,9	13,6	10,2
Tab. 3. Cement C (von 14 Stunden Bindezeit) 4 20,9 20,2 18,5 20,0 19,4 Rein und mit 10 Proc. Zusat	33 Proc. Zusak	13	_	16,2	17,7	17,5	14,5
(von 14 Stunden Bindezeit) Rein und mit 10 Proc. Zusatz		26		20,4	21,8	21,6	18,7
Rein und mit 10 Proc. Zusatz						•	
26 27,5 26,4 26,6 26,1 24,6	,	(4	20,9	20,2	18,5	20,0	19,4
A	Rein und mit 10 Proc. Zusat		24,5	22,9	24,1	24,2	22,6
20 Proc. Zusak		26	27,5	26,4	26,6	26,1	24,6
26	•	1 4	_	16,4	16,0	16,9	17,1
33 Proc. Zusak	20 Proc. Zusak	11 .	_	20,6	23,2	20,0	
33 Proc. Zusak		26	-	22,4	23,6	22,7	1
		11	-	l '	· .	·	
26 - 19,5 21,5 19,0 18,1	33 Proc. Zusak	1 1	_	•			
		26	-	19,5	21,5	19,0	18,1

Die Zahlen dieser drei Tabellen, welche ausschließlich die Zugfestigkeit berücksichtigen, beweisen klar, daß der Schlackenmehlzusatz in seiner Wirkung auf die Zugfestigkeit nicht mehr leistet als Sand, sondern hinter Sand, wenn dieser mit einiger Sorgfalt ausgewählt wird, noch zurück steht. Im

Uebrigen bedürfen die Zahlen der Tabelle eines Commentars nicht, wie ebenso wenig die Zahlen der nun folgenden Tabelle 4, welche sich außer auf Zug- auch auf die Druckfestigkeit der untersuchten Cemente beziehen. Die Proben auf Druckfestigkeit wurden mit kreisförnigen Platten von 22,5 mm Dicke und 40 qcm Oberstäche durchgesührt; beiläufig ist auf die scharfe Grenze hinzuweisen die zwischen reinem und gemischtem Cement durch den Unterschied der specifischen Gen Gewichte gezogen ist.

Tab. 4. Verhalten von reinen und gemischten Cementen bei der Verarbeitung zu Cement-Kalkmörtel.

Cementsorte	Rormen= probe	aus 1 Ti = 6 Thle.	kalkmörtel 91. Cement Sand und Ralkhydrat	Art der Bei=	Spec. Gew.
	kg	Zugfest. nach 28 Tager	Druckfest. 1 kg pro gem	mischung	etu.
A reiner Cement	22,5	12,5	280,0	Reine	3,170
B "	21,8	11,8	245,0	n	3,129
C , ,	15,7	9,0	195,8	n	3,16 8
D "	18,1	11,1	212,0	n	3,119
D ₁ vermischter Cement	13,3	6,3	124,0	Ralf	3,027
E " "	15,6	5,7	125,0	Ralkfilicat	3,072
E ₁ , ,	13,6	4,6	122,0	n	3,067
F , ,	12,4	4,9	104,0	Ralf	3,090

Das Ergebniß dieser Versuche ist daher kurz zusammengefaßt folgendes: Durch die Zumischung fremder Körper wird weder für den Anfang noch für die Folge irgend eine Verbesserung der Qualität von Portlandcement erreicht.

Ein Zusatz von Schlackenmehl ist durch einen gleichen Zusatz von Sand, was die sowohl sofort als auch für die Dauer zu erlangende Festigkeit betrifft, vertretbar.

Hierzu sei noch bemerkt, daß in der Generalversammlung des Bereins Deutscher Cementfabrikanten allerseits, und zwar mit vollem Recht, anerkannt wurde, daß ein Berfahren der Zumischung minderwerthiger Körper zum Portlandcement geeignet wäre, den guten Ruf der Solidität, welchen sich die deutsche Sementsfabrikation sowohl bei dem deutschen bautechnischen Publicum, als auch bei den Abnehmern im Auslande erworden habe, aufs Tiefste zu schädigen und daß der Berein es sich zur Aufgabe zu machen habe, mit Hülfe bewährter Prüfungsmethoden etwaige Zumischungen festzustellen und auf allen gesetzlich offen stehenden Wegen gegen solche vorzugehen, die das Mischversahren üben, ohne dasselbe zu verlauten.

Auf der VI. Generalversammlung des Bereins Deutscher Cementfabrikanten wurden auch nachstehende sechs Thesen fast allgemein angenommen:

- 1. Portlandcement ist ein Product, entstanden durch innige Mischung von Kalt und Thon als wesentlichen Bestandtheilen, darauf folgendes Brennen bis zur Sinterung und Zerkleinerung bis zur Mehlfeinheit.
- 2. Jedes Product, welches auf andere Weise entstanden ist, oder welchem während oder nach dem Brennen fremde Körper beigemischt worden, ist nicht als Portlandcement zu betrachten. Ein Zusatz bis zu 2 Proc. Gyps ist jedoch gestattet.
- 3. Der Verkauf von Cement, welcher Zumischungen fremder Körper ents hält, unter der Bezeichnung Portlandcement, ist daher als eine Täuschung des Consumenten zu betrachten.
- 4. Guter Portlandcement wird durch Zumischung fremder Körper wie Kalkslicat (Hohofenschlackenmehl 20.), Traß, gemahlener Thonschiefer und Kalkstein u. s. w. nicht verbessert.

Aber selbst, wenn im einzelnen Falle der Nachweis einer Berbesserung in Folge von Zumischungen zu erbringen wäre, sind solche dem Fabrikanten nicht zu gestatten, aus dem Grunde, daß der Consument außer Stande ist, Menge und Dualität der Zumischungen so weit zu controliren, um sich gegen Mißbrauch schützen zu können.

- 5. Jede Zumischung ist als Beginn der Mörtelbereitung anzusehen und wird demnach niemals Sache des Producenten sein, sondern ist dem Consumenten zu überlassen.
- 6. Da die Normenprobe seiner Zeit für nicht mit fremden Körpern gemischten Portlandcement aufgestellt worden ist, da ferner der besondere Charatter des Portlandcementes durch Zumischungen geändert wird, so können die Normensbestimmungen zu Vergleichen zwischen gemischtem und ungemischtem Portlandcement nicht angewendet werden.

Hinsichtlich der Auffindung von Methoden zur qualitativen und quantitativen Feststellung von stattgefundenen Zumischungen zum Portlandcement wurden in den letzten Jahren von vielen Seiten. Bersucke angestellt, worunter als die umfassendsten die von R. und W. Fresenius auf Beranlassung des Bereins Deutscher Cementfabrikanten angestellten zu bezeichnen sind. Denselben wurden zu diesem Zwede von dem Vorstande des genannten Bereins zwölf Proben unvermischten Cementes, die aus deutschen, engelischen und französischen Fabriken bezogen waren, nebst drei Sorten hydrauslischen Kalks, drei Sorten an der Luft zu Pulver zersallenes Schlackenmehl und zwei Sorten gemahlene Schlacken geliefert.

Die Versuche erstreckten sich auf

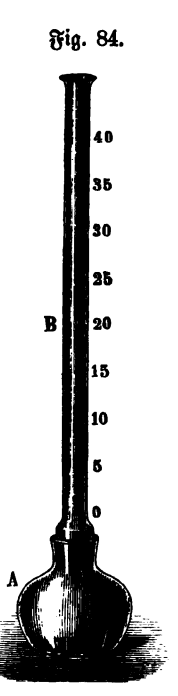
- a) Bestimmung des specifischen Gewichtes,
- b) Bestimmung des Glühverlustes,

¹⁾ Dr. C. Heingl, Thonind.=3tg. 1883, Nr. 2.

²⁾ Zeitschr. f. analytische Chemie von Dr. R. Fresenius 1884, S. 175.

- c) das Berhalten zu Wasser, resp. die Alkalinität der Wasserlösung,
- d) das Berhalten zu verdünnter Säure,
- e) das Berhalten zu Chamäleonlösung,
- f) das Verhalten zu gasförmiger Rohlensäure.

Das specifische Gewicht wurde nach der Methode von Dr. Schumann 1) nittelst des von ihm construirten Volumenometer bestimmt. Diese Methode veruht darauf, daß man den durch eine gewogene Quantität des Cementes einzenommenen Raum ermittelt, indem man den Cement in ein mit Terpentinöl zefülltes Gefäß bringt und beobachtet, um wiediel das Niveau der Flüssigkeit steigt. Dieser Volumenometer 2), in Fig. 84 abgebildet, besteht aus einem etwa



100 bis 150 ccm fassenden Gefäße und einem mit Billfe eines Glasschliffes eingesetzten Rohre, welches 40 ccm faßt und in $\frac{1}{10}$ ccm eingetheilt ist. Gebrauche nimmt man das Rohr B von dem Kol= ben A ab, füllt letzteren zunächst bis an den Hals mit Terpentinöl, trodnet, wenn nöthig, Kolben und Röhrenende mit Fließpapier ab und dreht dann das graduirte Rohr B fest auf den Kolben ein; dann gießt man mittelst einer Bipette Terpentinöl bis zum Nullpunkte ein. Hierauf läßt man burch einen aufgesetzten Glastrichter mit einem Rohr 100 g Cement, bis auf Milligramm genau abgewogen, portionsweise vorsichtig in das Rohr hinabgleiten, wobei man nur darauf zu achten hat, daß das Rohr sich nicht ver= stopft (eventuell hilft man burch Aufklopfen und Schütteln des Apparates nach). Der Cement sinkt sofort unter, die Luft entweicht aus dem Pulver momentan und bas Terpentinöl steigt in bem Maße in der Röhre empor, als der Cement in A Flussigkeit Nachdem aller Cement eingefüllt ist, ver= verbrängt. schließt man bas Rohr B mit einem Korkstopfen (zur Bermeibung der Berdunstung während des Absetzens) und läßt die Flüssigkeit sich soweit klären, als für ein genaues Ablesen des Niveaus (unterer Meniscus) er=

stand der Flüssigkeit. Durch Division mit der gefundenen Zahl der Cubitscentimeter ergiebt sich das specifische Gewicht.

Zur Vermeidung von Messungssehlern ist es nothwendig, daß Cement, Apparat und Terpentinöl längere Zeit im Versuchsraume neben einander gestanden haben, damit sie beim Versuche die gleiche Temperatur besitzen, und daß während

¹⁾ Thonind.=3tg. 1883, S. 236.

²⁾ Der Volumenometer nach Dr. Schumann kann von Dr. H. Geißler's Nachfolger, Franz Müller in Bonn für 7 Mark bezogen werden.

der Versuchsdauer die Temperatur sich nicht ändert. Beobachtet man diese Boxsschaftsmaßregeln, so erhält man bei sorgfältigem Manipuliren in zwei Versuchen mit derselben Probe Differenzen, die erst in der dritten Decimale abweichen.

Der Glühverlust wurde durch Glühen von etwa 2g in einem Platintiegel über einer einfachen Bunsen'schen Lampe mit Schornstein bis zu constantem Gewicht bestimmt.

Das Berhalten zu Wasser ist insofern ein charakteristisches, als die verschiedenen Materialien bei gleichartiger Behandlung verschiedene Mengen von alkalisch reagirenden Bestandtheilen an das Wasser abgeben. Die Bersuche wurden in der Weise ausgesichrt, daß 1 g sein gepulverter Substanz (durch das 5000: Waschensied ohne Rückstand hindurchgehend) mit 100 ccm deskillirtem Wasser bei gewöhnlicher Temperatur 10 Minuten lang geschüttelt wurde; hierauf wurde durch ein trockenes Filter siltrirt und 50 ccm des erhaltenen Filtrates mit 1 p. Normalsalzsäure titrirt.

Das Verhalten zu verdünnter Säure wurde in der Weise untersucht, daß 1g der sein gepulverten Substanz (auf dem 5000 = Maschensiebe keinen Rückstand lassend) mit einer Mischung von 30 ccm Normalsalzsäure und 70 ccm Wasser 10 Minuten lang unter Umschütteln behandelt wurde. Von der durch Absützenlassen oder Filtriren durch ein trockenes Filter klar erhaltenen Lösung wurden 50 ccm mit Normalnatronlauge zurücktitrirt und daraus berechnet, wie viel Cubikcentimeter Normalsalzsäure von 1 g der Substanz neutralisiert worden waren.

Das Berhalten zu Chamäleonlösung wurde in der Weise untersucht, daß 1 g des sein gepulverten Cementes mit etwa 150 ccm einer Mischung von einem Theil verdünnter Schwefelsäure (specifisches Gewicht 1,12) und zwercheilen Wasser behandelt und in die Flüssigkeit Chamäleonlösung (24,20 ccm entsprachen 0,2 g Eisen, als Orydul gelöst) bis zur bleibenden Rothfärbung eins getröpfelt wurde. Da die Rothfärbung beim längeren Stehen sehr häusig durch Nachbleichen wieder verschwindet, so wurde der Endpunkt sür erreicht gehalten, wend die Flüssigseit einige Minuten lang roth blieb. 1 g Portlandcement entsätzt zwischen 0,17 bis 0,63 ccm, entsprechend 0,79 bis 2,8 mg übermangansauren Kalis. Bon derselben Chamäleonlösung wurden sür die verschiedenen Schladen mehlsorten bei gleicher Behandlung auf 1 g 9,5 bis 16 ccm, entsprechend 44,34 bis 74,67 mg übermangansauren Kalis verbraucht. Dieser große Unterschieden rührt daher, daß im Portlandcement das Eisen sast ausschließlich als Oryd vor handen ist, während es sich im Schlackenmehl nur in Form von Orydul sindet.

Das Verhalten zu gasförmiger Kohlensäure wurde studirt, um zu sehen, ob der sogenannte freie Kalk, der im Portlandcement nicht vorkommen soll, dagegen im hydraulischen Kalk vorhanden ist, sich auf diese Weise aufsinden läßt und dadurch eine Erkennung des Zusates von hydraulischem Kalk möglich macht. Die Versuche wurden so ausgeführt, daß etwa 3 g des sein gepulverten (auf dem 5000 - Maschensiebe keinen Rückstand lassenden) Körpers in einem gewogenen Glasrohr bei gewöhnlicher Temperatur etwa zwei Stunden lang (sedens falls die zu constantem Gewichte) der Wirkung eines erst durch Schweselstung getrockneten Kohlensäurestromes ausgesetzt wurden. Damit hierbei das durch die

Kohlensäure aus Kalkhydrat etwa ausgetriebene Wasser nicht entweichen konnte (wodurch die Kohlensäureaufnahme zu gering erschienen wäre), war in dem Glassrohr am einen Ende zwischen zwei Asbestpfropfen eine kleine Chlorcalciumschicht angebracht, die mit gewogen wurde und so das sonst entweichende Wasser zurückhielt.

Die in den besprochenen Versuchsreihen erhaltenen Resultate sind in der folgenden Tabelle zusammengestellt:

Bezeichnung	Spec. Gew.	Glüh= verluft Proc.	Alkalinität der Wasser= lösung von 0,5 g ent= sprechend 1/10 ccm Rormal= säure	lg ber: braucht ccm Normal: jäure	1 g reducirt mg über= mangan= faures Rali	3 g absor= biren mg Rohlen= säure
Portlandcemente:						
A	3,155	1,58	6,25	20,71	0,79	1,4
В	3,125	2,59	4,62	21,50	2,38	1,6
C	3,155	2,11	4,50	20,28	0,93	1,8
D	3,144	1,98	5,10	21,67	1,12	1,0
E	3,144	1,25	6,12	19,60	0,98	1,6
F	3,134	2,04	4,95	20,72	1,21	1,1
G	3,144	0,71	4,30	20,20	0,89	0,0
н	3,125	1,11	4,29	20,30	1,07	0,7
I	3,134	1,00	4,00	19,40	2,01	0,0
K	3,144	0,34	4,21	20,70	0,98	0,0
${f L}$	3,154	1,49	4,60	18,80	2,80	0,3
M	3,125	1,25	5,50	20,70	2,33	0,0
hhdraulische Kalke:						
A	2,441	18,26	20,23	21,35	1,40	27,8
В	2,551	17,82	22,73	26,80	0,93	47,7
$\mathbf{c}\dots\dots$	2,520	19,60	19,72	19,96	0,98	31,3
Soladenmehle:		<u>.</u>				
A	3,012	0,76	0,91	14,19	74,67	3,6
В	3,003	1,92	0,70	13,67	60,67	3,5
C	2,967	1,11	1,00	9,70	44,34	2,9
Gemahlene Schlacken:						
Ι	3,003	0,32	0,31	3,60	64,40	2,4
II	2,873	0,43	0,11	8,20	73,27	2,2
	1	•		1	İ	

Aus ben Zahlen dieser Tabelle ist ersichtlich, daß reine Bortlandcemente, wie auch Dr. Schumann gefunden hat, nicht unter 3,1 spec. Gew. zeigen, während die Verfülschungsmittel stets ein mehr oder weniger unter diesem Werthe stehendes specifisches Gewicht haben; der Glühverlust ergiebt namentlich zwischen den Portlandcementen und hydraulischen Kalten einen bedeutenden Unterschied; das Verhalten zu Wasserzeigt einen erheblichen Unterschied zwischen Portlandcement und hydraulischem Kalt und eine etwas geringere im umgekehrten Sinne zwischen Portlandcement und Schlackenmehl. Bei den Versuchen mit verschilt nie vorlandcemente, so daß dieses Verhalten unter Umständen zur Entbedung von Schlackenmehlbeimischung dienen kann. In dem Verhalten zu Chamäle onlösung ist ein bedeutender Unterschied zwischen Portlandcement und Schlackenmehl zu bemerken. Das Verhalten zu gassörmiger Kohlensäure kann zur Erkennung des hydraulischen Kalkes verwerthet werden.

Nach R. und W. Fresenius lassen sich daher die in obiger Tabelle ents haltenen Maximal und Minimalzahlen für Portlandcemente als Grenzwerthe betrachten und zwar in dem Sinne, daß man von jedem reinen Portlandcement verlangen kann, daß er, in der oben beschriebenen Weise geprüft, zeigt:

a) Ein specifisches Gewicht von mindestens 3,125, jedenfalls nicht geringer als 3,1.

b) Einen Glühverlust zwischen 0,34 und 2,59 Proc., jedenfalls nicht er heblich höher.

c) Eine Alkalinität der Wasserlösung von 0,5 g Cement entsprechend 4 bis $6,25~{\rm ccm}^{-1}/_{10}$ Normalsäure.

d) Einen Verbrauch von Normalsäure bei der directen Behandlung von 1 g Cementpulver zwischen 18,80 und 21,67 ccm, jedenfalls nicht wesentlich weniger.

e) Eine Reductionswirkung gegen Chamäleonlösung, so daß 1 g Cement entspricht zwischen 0,79 und 2,80 mg übermangansaurem Kali, jedenfalls nicht erheblich mehr.

f) Eine Kohlensäureaufnahme durch 3 g Cement von O bis 1,8 mg. Liefert ein Cement bei der Untersuchung Werthe, welche nicht in diese Grenzen fallen, so ist er verdächtig, verfälscht zu sein, oder auch mit Sicherheit als verfälscht zu betrachten.

Es ist dabei zu berücksichtigen, daß bei einer Verfälschung mit Schlackensmehl nur die Proben a, c, d und o der Tabelle Werthe liefern können, die eventuell ganz außerhalb der Grenzen liegen und daß umgekehrt bei einem Zusat von hydraulischem Kalk nur die Prüfungen a, b, c und f zur Erkennung der Verfälschung Anhaltspunkte bieten können.

Um die Schärfe der in Rede befindlichen Prüfungsmethode zu demonstriren sind von Dr. Fresenius einige Proben an absichtlich hergestellten Mischung en, sowie an zwei aus dem Handel entnommenen der Mischung verdächtigen Cementen, mit X und Y bezeichnet, ausgeführt worden. Die dabei erlangten Resultate zeigt folgende Tabelle, in der die entscheidenden Zahlen durch fetten Druck kenntlich gemacht sind:

Angaben über Zusammensetzung der Wischung	Specif. Gewicht	Glüh= verluft	Alfalinität der Wasser= lösung von 0,5 g, entspr. 1/10 ccm Rormalsäure	lg ver= braucht ccm Normal= jäure	1 g reducirt mg über= manganf. Kali	3 g ab= forbiren mg Rohlen= fäure
1. 1 Thl. hydraul. Kalf (B) 9 Thle. Portl.=Cem.(K)	3,067	1,90	6,50	20,50	Rict beft.	4,6
2. 1 Thl. hydraul. Kalk(A) 9 Thle. Portl.=Cem.(E)	3,053	2,53	8,20	20,04	Richt best.	3,6
3. 1 Thl. Shladmhl. (B) 9 Thle. Portl.=Cem.(C)	3,114	2,04	3,8	19,53	6,11	1,6
4. 1 Thl. gemahlene Schlacke (II)					•	
9 Thle. Portl.=Cem.(D)	3,115	1,59	4,00	20,60	· 8,31	0,7
5. Cement X	3,021	3,73	6,14	19,00	2,10	8,7
6. Cement Y	3,048	0,55	4,55	17,20	36,40	1,2

Mit Bezug auf die ad a) bis f) oben aufgestellten Kriterien erweisen diese Zahlen für die Proben ad 1. und 2. die stattgefundene Zumischung von hydrauslischem Kalt, für die Proben ad 3. und 4. die stattgefundene Zumischung von Schlackenmehl, für den Cement X eine Zumischung mit hydraulischem Kalt ober einem ähnlichen Material und für den Cement Y eine Zumischung von Schlackensmehl. In allen Fällen sind die gewonnenen Indicien von ausreichender Schärfe.

Aus den angeführten Beispielen läßt sich zur Genüge ersehen, daß sich fremde Beimischungen mit Hülfe der angegebenen Prüfungen im Portlandcement fast in allen Fällen werden erkennen lassen.

Andere Beimischungen, wie gemahlener Thonschiefer, Kalkstein, Thon, Sand, Asche 2c. sind so leicht in dem damit vermischten Cement aufzusinden, daß diese Materialien in neuerer Zeit wohl kaum mehr Anwendung zur Verfälschung finden. Durch diese Beimischungen wird das Verhalten der Portlandcemente kast immer so geändert, daß sie bei den Prüfungen ein anormales Verhalten zeigen. So wird 3. B. zugemahlener, ungebrannter Kalkstein den Glühverlust erhöhen und ist auch leicht an der starken Kohlensäureentwickelung bei der Einwirkung von Säuren erkenntlich; zugemischter Thonschiefer wird den Säureverbrauch vermindern, und läßt sich auch leicht dadurch aufsinden, daß der Cement sich beim Behandeln mit Salzsäure ganz aufschließt, während der Thonschiefer als unangegriffener, umlöslicher Rückstand verbleibt.

Asche, Thon und Sand lassen sich dadurch nachweisen, daß man eine Probe des zu prüfenden Cementpulvers in ein hohes, nicht zu breites Glas schüttet, dann reichlich Wasser darauf gießt, und die Masse tüchtig umrührt. Bei Beismischung von Thon und Asche wird das Wasser stark getrübt und es lagern sich diese Bestandtheile beim Stehenlassen in den oberen Schichten ab, die eine von der übrigen Masse ganz abweichende Färbung zeigen. Sand lagert sich dagegen

vorzugsweise in den unteren Schichten ab, und bleibt bei Behandlung mäßig starker Salzsäure unlöslich und deutlich erkennbar zurück.

d. Anderweitige Cemente.

Unter dem Namen Medinacement bringt die Firma Francis Brothers u. Pott in London einen Cement in den Handel, der nach Prof. Manger nachstehende Zusammensetzung hat 1):

Ralkerde .	•	•	•	•	•		•	•	•	45,73
Bittererde	•	•	•	•	•	•	•	•	•	5,28
Thonerde.	•	٠	•	•	•	•	•	•	•	9,74
Eisenoryd	•	•	•	•	•		•	•	•	8,67
Rieselsäure	•	•	•	•	•	•	•	•	•	16,81
Rali	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,55
Natron .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,52
Rohlensäure	•	•	•	•	•	•	•	•	•	5,43
Mangan, P	show	8phc	rſä	ure	, E	dyn	oefel	[.	•	Spuren
Sand	•	•	•	•	•	•	•	•	•	4,31
Wasser .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,43
٠					•				_	99,47

Dieser Cement scheint aus Dolomit und eisenhaltigem Thon dargestellt zu sein; er foll dem Seewasser besser wie Portlandcement widerstehen, steht aber in der Festigkeit bedeutend hinter dem Portlandcement zurück.

Von der Vorwohler Portlandcement fabrik Prüssing, Plant u. Co. in Holzminden wird ein Cement aus Hohofenschlacken, Kalk, hydrat und Wasserglas auf folgende Weise (D. R.-P. Nr. 22 299 vom 8. Juli 1882) dargestellt?): Pulver von Kalkhydrat wird mit Schlackenmehl vermischt und mit so viel Wasserglassösung (am vortheilhaftesten zweiprocentig) versetzt, daß die Masse erstarrt. Aus derselben werden unter hohem Drud Steine gepreßt, die dann bei Luftabschluß und in einem reducirenden Gasstrome gar gebrannt werden. Diese Art des Brennens soll die Bildung von mangansaurem Kalk verhindern, der den Cement stark treibend macht.

L. Roth in Wetslar ließ sich ein Verfahren zur Darstellung von Cement aus Bauxit und Hohofenschlacke patentiren (D. R.-P. Nr. 19800 vom 2. Februar 1882 und Nr. 25982 vom 1. Juli 1883³). Nach demselben werden die trocken gemengten Rohmaterialien, Schlackenmehl, Bauxit und Kalkstein oder Kreide (auch die gewöhnliche Rohmischung für Portlandcement kann hierzu benutzt werden) mit Carnallitlösung zu einem Teige angemacht, der in Ziegel geformt wird; die Ziegel werden getrocknet, gebrannt und gemahlen. Der Carnallit kann auch in Pulversorm der Mischung hinzugesetzt werden, die dann mit

¹⁾ Wagner's Jahresber. d. chem. Technologie 1870, S. 360.

²⁾ Thonind. = 3tg. 1883, S. 237.

8) Chemiker = 3tg. 1884, Nr. 21.

Wasser versetzt wird; ebenso kann auch das nasse Mischverfahren angewendet werden.

Zur Herstellung von Cement aus Hohofenschlacke mischt man auf den Tees Fron Works in Middlesbrough 4 Thle. Schlacke mit 7 Thln. Kalkstein und brennt die Mischung in gewöhnlichen Cementöfen 1).

3. Watson will zu gleichem Zwecke Hohofenschlacke in passendem Berhältnisse mit Kalk und Thon gemischt brennen?).

Bernikow in Oderberg i. M. nahm auf ein Berfahren zur Berstellung von hydraulischem Ralt burch Rochen und Glüben von Ziegel= mehl=Kalkmörtel ein Patent (D. R.=B. Nr. 37743). Die Verbindung von Rieselsäure beziehungsweise Thonerde ist es, der nach dem Patentinhaber ein hydraulischer Mörtel seine Eigenschaften verdankt. Thon- und Kieselerde gehen auch auf nassem Wege mit Kalk eine chemische Verbindung ein; darauf gründet sich das nachstehende patentirte Verfahren: Man mengt Ziegelmehl mit Kalk (entweder im gelöschten Zustande oder als gepulverter Aetfalt) und kocht dieses Gemenge so lange, bis die Ziegelmehltheile mit einer dunnen Schicht von kieselsaurem Kalk überzogen sind. Werden die Ziegelmehltheile dann geglüht, so nehmen sie statt ihrer ersten (röthlichen) eine gelbgraue Farbe an. Für die bautechnische Verwendung scheint es irrelevant zu sein, ob der für die Praxis erfahrungsmäßig nothwendige Kalk (etwa 50 Proc.) gleich von vornherein dem Gemenge zugesetzt wird, oder ob man sich darauf beschränkt, nur so viel Kalk zuzusetzen, als zur Silicatbildung von dem Ziegelmehl gefordert wird, um den gebrannten, ge= pulverten Kalk dann später beizumengen. Nimmt man nur so wenig Kalk, als zur Silicatbildung nöthig ift, so erhält man ein mageres Pulver, welches eine dem Traß ähnliche Verwendung gestattet. Durch innige Mischung mit gepulvertem, gebranntem Kalk kann man daraus einen hydraulischen Kalk herstellen, der den vierfachen Sandzusatz zuläßt und dabei gut in der Luft wie unter Wasser erhärtet.

Nicholson stellt künstliche Puzzolanerde dar, indem er Thon mit fettem Kalkbrei mengt, das Gemisch in Ziegel formt, diese trodnet, brennt und sein mahlt 4).

P. Spence (Manchester) bereitet Cement aus dem Gaskalk und aus den Rückständen der Alaunfabrikation. Beide werden sein gemahlen und im Verhältniß von 2:1 gemischt, dann mit einer Lösung von Zinkvitriol (1 auf 4,5 Wasser) angemacht, in Ziegel geformt, welche man trocknet, bei geslinder Wärme im Kalkosen brennt und mahlt. Der Zusatz von Zinkoryd soll die Entstehung von Flechten auf dem Cement verhüten 5).

Einen weißen Cement für feinere architektonische Berzierungen stellt H. Creuzburg auf folgende Weise dar): Thon und gebrannter Kalk, beide gepulvert, werden im Verhältniß von 1:2 oder zu gleichen Theilen gemischt und

¹⁾ Wagner's Jahresber. d. chem. Technologie 1880, S. 499.

²⁾ Ebendaselbst, 1880, S. 499.
3) Dingl. pol. 3. 232, 285.

⁴⁾ Wagner's Jahresber. d. chem. Technologie 1875, S. 757.

⁵⁾ Dingl. pol. J. 162, 318.
6) Dingl. pol. J. 163, 356.

mit einer Sodalösung, die 1/4 Pfund Soda in einem Liter enthält, zu einem zähen Teige angemacht und so lange durch einander gearbeitet, dis eine völlig homogene Masse gebildet ist; dann wird die Masse in Backkeinsorm gebracht, getrocknet und gebrannt; der gebrannte Cement wird zerrieben. Dieser weiße Cement kam auch als Grundlage für farbige Cemente dienen.

Nach D. Fahnejelm werden, um einen weißen Cement herzustellen, 75 Thle. reine geschlämmte Kreide mit 25 Thln. geschlämmten Kaolin vermengt, in Rothglühhitze gebrannt und dann gemahlen. Derselbe soll sich zur Berfertigung von Kunstwerken und feineren Bauornamenten ausgezeichnet eignen; durch Tränken mit einer Wasserglaslösung kann man die Oberstäche härten und ihnen eine noch größere Widerstandsfähigkeit geben 1).

Ein Cement, welcher sich durch schöne Farbe auszeichnet und sich zu künsterischen Ausschmückungen eignet, wird nach Ransome dadurch erhalten?), daß man dem vorher gut geschlämmten Thone Kaolin und Kreide zusetzt und die Mischung in Retorten brennt, so daß die directe Einwirkung der Berbrennungsproducte auf die Masse ausgeschlossen ist. Dieser Cement hat ein schönes marmorartiges Ansehen und nimmt in wenigen Stunden eine außerordentliche Härte au. Eine Beimischung von löslicher Rieselsäure (Insusorienerde) verbessert die Masse und wird als die beste Mischung 60 Thle. Kalk, 22 Thle. Rieselssäure und 12 Thle. Thonerde angegeben. Da sich der Preis dieses Cementes höher stellt als die Portlandcement, so können sür eine billigere Sorte granulirte Hohosenschladen verwendet werden und zwar in dem Verhältnisse von gleichen Theilen Schlade und Kreide oder ein Theil Schlade und zwei Theile Kreide; das Gemisch wird dann bei mäßiger Sitze gebrannt, wodurch ein Cement von gelblichweißer Farbe erhalten wird.

Zur Herstellung eines weißen Cementes werden nach W. Berkeseld in Celle bei Hannover 25 Thle. eisenfreie Kieselguhr (Insusorienerde) und 75 Thle. eisenfreie Kreide mit einer Lösung von 3,5 Thln. Pottasche oder Soda angemacht und in Ziegel geformt; diese werden getrocknet, in Weißgluth gebrannt und gemahlen (D. R.=P. Nr. 16 755 vom 1. Mai 1881).

Bur Darstellung eines weißen gießbaren Cementes, der mit Wassen nicht erhärtet, dagegen mit einer Wasserglaslösung zu einer sesten Masse erstant, mischt man nach C. Heintel in Lüneburg (D. R.= P. Nr. 23 205 vom 17. September 1882) reine eisenfreie Kreide mit möglichst eisenfreiem Quar, sormt aus solcher Mischung Ziegel und brennt dieselben bei Weißgluth. Das gemahlene Product wird mit Wasserglassösung zu dünnslüssigem Brei angerühr: und in Formen gegossen. Dieser Suß erhärtet rasch und eignet sich für Sußstücke in Leimformen vortrefslich. Zu größeren Güssen wird das Cementmehn noch mit der gleichen Menge weißen seinen Sandes vermengt. Hierdurch soll die leichte Gießbarkeit des Cementbreies vermehrt, die Abbinhefähigkeit und Festigseit des Gusses kaum vermindert werden, während der Kostenpunkt bedeutend niedriger gestellt wird. Der Cement ist wasserbeständig.

¹⁾ Notizbl. d. Bereins f. Fabrik. v. Thonwaaren 2c. 1876, S. 125.

²⁾ Thonind. = 3tg. 1879, S. 366.

Nach Aug. Seibel in Stettin 1) werden gleiche Aequivalente Kieselsäure und Aexkalk mit Chlorcalcium soder Kochsalzlösung angemacht und geglüht, wosdurch ein rasch erhärtender Cement erhalten werden soll. Auch Kieselsäure allein mit Chlorcalcium geglüht und nachher mit Aexkalk gemischt soll einen Cement geben.

e. Erhärtungsproceß ber hybraulischen Mörtel.

Wird ein hydraulischer Kalk mit Wasser im richtigen Verhältnisse zu Mörtel angemacht, so ersolgt nach längerer oder kürzerer Zeit das Anziehen oder Absbinden desselben, indem er soviel Zusammenhang erlangt, daß er in Wasser gebracht werden kann, ohne darin zu zerfallen; legt man denselben nachher ins Wasser, so nimmt dieses bald eine stark alkalische Beschaffenheit an, wird im Anssühlen schlüpfrig, überzicht sich an der Obersläche mit einer Haut von kohlensaurem Kalk und bildet einen weißen lockeren Bodensat, der auch die Mörtelprobe überzieht. Das Wasser enthält Kalk, Alkalien und Kieselsäure in Lösung. Mit der Zeit vergrößert sich auch die Härte des Mörtels und derselbe hat chemisch gesbundenes Wasser und auch Kohlensäure in seine Zusammensetzung ausgenommen.

lleber die Art der Wasseraufnahme beim Erhärten der Cemente stellte G. Feichtinger eine aussührliche Versuchsreihe an 2). Derselbe trocknete mit Wasser erhärtete bayerische hydraulische Kalke (Romancemente) und Portlandzement in den verschiedensten Stadien des Erhärtungsprocesses zuerst bei 100° im Wasserbade, sodann bei 300° und endlich bei Rothgluth. Nach Bestimmung und Abzug der aufgenommenen Kohlensäure fand derselbe, daß 100 Thle. festen Mörtels von Portlandcement (A) und von vier bayerischen hydraulischen Kalken (I., II., III., IV., Tab. a. f. S.) folgende Wengen Wasser aufgenommen hatten.

Warum Feichtinger die aufgenommene Wassermenge zunächst bei 300° und dann bei Rothglühhitze bestimmte, liegt in der Annahme desselben, daß die in den Cementen enthaltenen Silicate und die durch die Erhärtung gebildeten Kalkverdindungen ihr aufgenommenes Wasser schon unter 300°, das Kalkhydrat aber erst bei Rothgluth abgeben. Dieser Annahme tritt Michaölis³) entgegen, indem er bemerkt: Wenn es auch richtig ist, daß der allergrößte Theil des Wassers bei 300° von dem Silicat, Aluminat, Ferrat 2c. abgegeben wird, so stehe es auch fest, daß eine jede der genannten Verbindungen eine gewisse Menge Wasser, sogenanntes Constitutionswasser, enthält, welche erst bei Rothgluth weggeht; daher rühren die Wassermengen, welche man erst beim Glühen austreiben kann, nicht ausschließlich vom Kalkhydrat, sondern zum Theil auch von diesen Verbindungen her. Selbst Thonerde = und Sisenorydhydrat, sür sich in Bezug duf ihre Wasserabgabe bei verschiedenen Temperaturen geprüft, zeigten sich bei 300° als Al2O3, H2O und 2 Fe2O3. H2O.

¹⁾ Dingl. pol. 3. 233, 262.

²⁾ Dingl. pol. J. 152, 40 u. f. f.

³⁾ Die hydraulischen Mörtel 2c. S. 209.

	A. §	A. Portlandcement	ement		I.			II.			III.	•		IV.	
	සී	q	ຍ	8	q	ပ	æ	q	ပ	ශ්	q	ပ	ශී	q	ပ
Gleich nach dem Anmachen mit Wasser	n 0,99	6610	1	1,28	1,28	1	19'0	0,61		6,79	1,40	5,39	0,58	0,58	
Rach 4 Stunden	. 1,41	1,41	l	1,67	1,67		0,71	0,71	1	08'2	2,42	5,33	1	l	1
, 20 ,	. 2,29	1,60	69′0	2,08	2,08	1	1,14	1,14		8,26	80'8	5,18	1,63	1,04	69'0
, 3 Tagen	. 5,62	3,80	1,82	3,42	3,42	1	1,82	1,82	4	8,87	3,30	2,57	2,23	1,62	0,61
" " " "	6,58	4,76	1,82	3,85	3,85	i	2,15	2,15	l	11,20	4,20	2,00	2,36	1,80	0,56
, 14 ,	. 7,96	5,90	2,06	4,46	4,46	1	2,63	2,63	1	11,80	4,64	7,16	2,88	1,81	1,07
" 18 "	8,45	6,20	2,25	2,00	4,40	09'0	2,84	2,84	1	11,86	4,60	7,26	1		}
, 21 ,	. 8,91	6,43	2,48	5,84	4,50	1,34	3,46	3,46	1	12,75	5,30	7,45	1	l	i
" 24	. 10,40	09′9	3,80	5,89	4,42	1,47	4,36	4,36		13,68	2,60	80/8	3,21	2,26	0,95
, 28 ,	. 10,52	6,50	4,02	98'9	4,46	2,40	4,90	4,30	09'0	13,92	28'9	8,10	1		1
n 35 n	. 11,43	6,63	4,80	7,68	4,52	3,16	5,56	4,26	1,31	14,30	6,18	8,12	3,88	2,81	1,07
" 42 " · · · · ·	. 11,35	09′9	4,75	8,30	4,48	3,82	6,20	4,30	1,90	14,68	09'9	80/8	86'8	2,92	1,06
» 49 » · · · · ·	. 11,50	6,58	4,92	8,92	4,40	4,52	2,08	4,20	2,88	14,50	92'9	7,94	4,06	2,94	1,12
" 56 " · · · · ·	. 11,60	6,64	4,96	9,13	4,46	4,67	7,34	4,26	3,09	14,78	09'9	8,13	4,35	2,98	1,42
	. 11,56	09'9	4,96	9,50	4,40	5,10	7,40	4,20	3,20	14,65	92'9	8,09	4,84	2,95	1,89
	-	-	_	-	•		-	•	•	•	-		-	-	

In dieser Tabelle entsprechen die Nummern I. bis IV. den Seite 97 aufgeführten Analysen bayerischer hydraulischer Kalke. 18. bedeutet die Gesammtmenge des aufgenommenen Wassers; d. die von den Silicaten aufgenommene Wassermenge; o die vom Kalk gebundene Wassermenge.

Aus den Versuchen Feichtinger's geht hervor, daß, mit Ausnahme des hydraulischen Kaltes III., die Menge des aufgenommenen Wassers im Momente der Abbindung, nach dem Erstarren, eine verhältnißmäßig sehr geringe ist und daß die Aufnahme von Wasser sehr gleichmäßig vor sich geht. Der Portlandscement hatte am 35. Tage die ganze Menge Wasser, die er aufnehmen kann, gesbunden; bei den hydraulischen Kalken dauerte die Wasseraufnahme längere Zeit sort. Von allen Proben band am schnellsten ab der hydraulische Kalk III., bei welchem sich auch gleich deim Anmachen eine größere Menge Kalkhydrat unter Erwärmung gebildet hatte. Aus diesem Grunde ziehen durchschnittlich die schwach gebrannten Mergel schneller an als stärker gebrannte, wenn auch letztere meistens einen höheren Härtegrad erreichen.

Die Menge des gebundenen Wassers scheint indes bei ein und demselben Cemente nicht immer die gleiche zu betragen, so fand Winkler dieselbe für 100 Portlandcement bei einer Probe zu 12,1 und bei einer anderen Probe zu 20,3 Proc.

L. Erdmenger ist der Ansicht, daß sich die Gesammtmenge des im erhärteten Portlandcemente (Mischung aus 1 Thle. Sement und 3 Thln. Sand) vorhandenen Wassers in drei Kategorien theilt: 1. in unwesentliches, in seiner Menge wechselndes Porenwasser, was schon an der Luft innerhalb gewisser Temperaturgrenzen verdunstet; 2. in Krystallconstitutionswasser, Nachhärtungswasser, was nach einiger Erhärtungsfrist bereits etwas fester haftet, bei der Erhärtung bereits bestheiligt ist; 3. in chemisch fest gebundenes Wasser, Härtungswasser, was am schwersten auszutreiben und von dem er annimmt, daß es an Kalt gebunden sei (Hydratwasser).

Die Nachhärtung benkt sich Erbmenger folgender Art: In bem Inneren des Probekörpers ist die Cementmasse vom Wasser aufgeschlossen und ist während des Liegens im Wasser eine Menge krystallisirbarer Substanz — sei es nun Kalkhydrat oder Anderes — aufgelöst im Porenwasser und verbleibt in diesem aufgelösten Zustande im Inneren der Mörtelmasse mehr oder weniger während der Erhärtung im Wasser. Wird nun die Probe aus dem Wasser herausgenommen, so verdunftet das Porenwasser, die Kalklösung beziehungsweise Cementsubstanzauflösung wird immer concentrirter und scheidet schließlich, wie die Rry= stalle ja im Allgemeinen aus concentrirten Lösungen erzeugt werden, mehr ober weniger die aufgelöste Masse krystallinisch aus, die dadurch nun auf einmal, statt sonst erst allmälig nach langer Zeit, die ganze Mörtelmasse innerlich verfilzt; hierburch kommt eine ganz bedeutende Festigkeitssteigerung zum Vorschein. — Werden nun die Proben wieder in Wasser gelegt, so werden diese zuletzt ausgeschiede= nen Krystalle, die ja noch nicht, wie wohl jedenfalls die schon vorher auf normale Beise erhärtete Cementsubstanz in un = beziehungsweise schwerlösliche Verbindungen übergegangen sind, wieder aufgelöst und das durch ihre Ausscheidung erfolgte Festigkeitsplus wird wieder aufgehoben. Werden die Proben dagegen nicht wieder

¹⁾ Thonind. = 3tg. 1878, Nr. 34. Zwid's Jahrbuch der Leistungen der Thon=waaren=, Kalk= und Cementindustrie 1879, S. 208.

in Wasser gelegt, dafür zusammen aber intensiver erhitzt, so wird jener Arpstall masse ebenfalls der Zusammenhalt geraubt; das Arnstallwasser wird dadurch aus getrieben, die Arnstalle selbst werden dadurch zerstört und der zurückbleibende sestäcken, die Arnstalle selbst werden dadurch zerstört und der zurückbleibende sestäckende seine vorher als Arnstall, nicht als die Poren durch sich anpassende Flächenanlagenung hermetisch zuschließender Körper. In beiden Fällen — sowohl beim Einlegen in Wasser als auch beim Erhitzen auf 90 dis ca. 2000 — wird daher die Nachhärtung aufgehoben. Wit diesen theoretischen Folgerungen stimmt auch die Ersahrung überein, daß Portlandcementmörtel, welche nach einer gewissen Erhörtungsfrist aus dem Wasser genommen und an die Luft gelegt werden, eine einsehr bedeutende höhere Festigkeit (Nachhärtungssestigkeit) erlangen.

L. Erdmenger 1) hat auch darauf hingewiesen, daß zwischen Wasser; quantum und Festigkeitshöhe ein ganz bestimmter regulärer Zusammen hang stattsindet, nur darf derjenige Wasserantheil nicht mitgerechnet werden, der er als Porenwasser bezeichnet. Die Beziehung sußt lediglich auf der Wassermenge, die nach längerem Liegenlassen und Abdunsten der Proben an zugstein Luft noch verbleibt und die sich nach ca. 20 Tagen auch ziemlich constant erhält. Das in Frage kommende Wasserquantum setzt sich also aus den Mengen zusammen die als chemisch gebundenes und als sogenanntes Nachhärtungswasser bezeichen werden.

Für die Brazis ist daher als wichtig hervorzuheben, daß der volle Esse beim Erhärten nicht erzielt werden kann, wenn nicht Gelegenheit zu genügendt Wasseraufnahme geboten wird. Es gilt dieses, so lange der Erhärtungsprock noch im Gange ist, nachher haben Schwankungen in der Wassermenge wenigt zu sagen. Es muß daher gesorgt werden, daß das Mörtelwasser möglichst langsam aus dem Mörtel entweicht, also nicht etwa durch Trockenheit der Ziest Zugluft, Wärme 2c. in den ersten Wochen der Erhärtung von außen auf der Mörtelwasser eine aufsaugende Wirkung gesibt wird. Bei nur geringem zwinde oder sonstigen ungünstig liegenden Verhältnissen wird dem Mörtel nicht eine beträchtlichen Antheil der zur chemischen Reaction nothwendigen Wassermerssahren, noch ehe diese ihre Aufgabe erfüllt hat; dadurch erleidet die Festigkeit einganz erhebliche Einduße. Die rasche Verarbeiten begünstigt.

Da der Cement fast niemals mit weniger als dem dritten Theile seines Erwichtes, meist aber mit noch weit mehr Wasser angemacht wird und da deriem (Portlandcement) nur 14 bis 16 Proc. Wasser nach vollendeter Erhärtung zurückhält, so kann man, besonders bei größeren Massen, völlig sicher sein, daß der selben gleich von vornherein eine für seine vollkommene Erhärtung hinreichen Wassermenge beigesügt worden ist. Nur unter ganz besonderen Umständen der dech dichten, wenig durchlässigen Mörtelmasse das Wasser so schnell entzogen ver den, daß die Erhärtung gefährdet werden könnte. Solche Umstände sind zu sehr hohe Temperaturen (geheizte Käume), starke und anhaltende Insolation

¹⁾ Thonind.= 3tg. 1880, S. 6, 115, 126, 240 und 287.

(besonders bei dünnen Putzstächen) und ganz trockene Backteine. Es ist daher auch für gewöhnlich das ängstliche und übertrieben starke Benetzen von Cementsmauerwerk nicht nöthig, es genügt, wenn die Backteine vor der Verarbeitung gehörig angefeuchtet werden (Michaëlis).

Der Einfluß ber Temperatur bes Wassers und ber Luft auf die Erhärtung des Portlandcementmörtels wurde auf der Generalversammlung des Bereins deutscher Cementsabrikanten 1878 erörtert 1). Hierbei wurde hervorgehoben, daß der Cement allgemein im Sommer rascher bindet als bei niederer Temperatur, daß er aber im letzteren Falle sester wird; Frost unmittelbar nach der Berzarbeitung hindert dagegen die Erhärtung wesentlich. Schumann fand, daß die Festigkeit der Cementproben in Amöneburg von April an allgemein abnahm, während der Junisitze am niedrigsten wurde und nun dis zum Herbste wieder stieg. Weitere Bersuche zeigten, daß die Probekörper im Sommer, wenn sie einen Tag an der Luft liegen, stark austrocknen und dadurch an Festigkeit verlieren. Wird dieses Austrocknen durch Bedecken mit einem seuchten Tuche versütet, so erzreicht man bei Sommerhitze dieselbe Festigkeit, als bei kühler Temperatur. Die Temperatur des Wassers, in welchem der Cement erhärtet, hat, zwischen 5 und 22° wenigstens, keinen Einfluß auf die Festigkeit. Hieraus erklärt sich die Nothzwendigkeit, frische Cementarbeiten in der ersten Zeit seucht zu halten.

Lemperatur des Wassers, in welchem Portlandcement erhärtet — also nicht des Anmachewassers — auf dessen Festigkeit ausübt, ergaben, daß das Einlegen in sogenanntes lauwarmes Wasser, das Erhärten hierin, den Proben in vielen Fällen eine etwas größere Festigkeit verschafft, als wirklich heißes und kaltes Wasser²).

Ueber den Einfluß des heißen Wassers auf den Erhärtungsproceß und auf die erhärtete Cementmasse hat Michaölis Versuche angestellt³), welche ergaben, daß der Portlandcement, mit kochend heißem Wasser angemacht, durchaus nicht schneller erhärtet und daß die mit heißem Wasser angemachte Cementmasse eine weit geringere Festigkeit besitzt. Derselbe erklärt dieses dadurch, daß die Ausdehnung, welche die Wärme hervorbringt, eine Beeinträchtigung der Dichtigkeit zur Folge hat, so daß die mit heißem Wasser angemachte Wasse im Momente des Bindens, also der bleibenden Raumersüllung, poröser ist, als die mit kaltem Wasser bereitete. Andererseits ist es aber sicher, daß niedrige Temperaturen das Abbinden des Cementmörtels verzögern, was ganz im Einklange steht mit der allgemeinen Ersahrung, daß Kälte die chemischen Reactionen herabstimmt.

Heintel4) hat gefunden, daß hartes Wasser das Abbinden des Portlandscementes verlangsamt und dieser eine höhere Festigkeit erhält, als beim Anmachen mit weichem Wasser. Michaëlis5) fand gleichfalls, daß härteres Anmaches wasser erheblich höhere Festigkeiten geben könne.

¹⁾ Notizbl. d. deutschen Bereins f. Fabrikation von Ziegeln 2c. 1878, S. 145.

²⁾ Thonind.=3tg. 1878, Nr. 46.

⁸⁾ Die hydraulischen Mörtel, S. 204. 4) Notizbl. d. deutschen Vereins f. Fabrikation von Ziegeln 2c. 1878, S. 225.

⁵⁾ Dingl. pol. 3. 230, 141.

Was den Einfluß des Frostes auf den Erhärtungsproceß betrifft, soh, so lange als der zu Mörtel angemachte Cement den Erhärtungsproceß nicht soweit durchgemacht hat, daß der größte Theil des Wassers chemisch gebunden ist, der Frost von nachtheiliger Wirkung ist, indem er die Masse lodent und mürbe macht. Dieses zeigt sich nur zu oft dei Ausführungen von Cement verputz im Winter, wo dann nach kurzer Zeit die ganze Arbeit in Stücken absält oder zahllose Risse und Sprünge bekommt.

Ebenso sind höhere Temperaturen von Nachtheil für die Erhärtung, welche sich im Allgemeinen dis auf 30 Tage erstreckt, indem dadurch dem Mörtel, be sonders bei kleinen Massen, ein großer Theil des zur Vollendung der chemischen Reactionen nothwendigen Wassers entzogen wird; wo höhere Temperaturen nicht zu vermeiden sind, ist es daher nothwendig, die Mörtelmasse von Zeit zu Zeit zu den benetzen, um in derselben stets eine genügende Wassermenge zu erhalten.

Die bisherigen Beobachtungen haben ergeben, daß das Abbinden der hydraulischen Mörtel im Meerwasser etwas langsamer von Statten geht als im süßen Wasser. Merkwürdig sind aber auch die theils zerstörenden, theils hindernden Einwirkungen des Meerwassers auf mauche hydraulische Mörtel Ueber die Ursachen derselben scheint man noch nicht vollkommen im Klaren piein, aber die Thatsache steht fest, daß es hydraulische Mörtel giebt, welche im süßen Wasser eine große Festigkeit erlangen, im Meerwasser dagegen entweden gar nicht sest werden oder anfangen zu treiben, in Splitter zu zerfallen, mürke werden und zu Brei vergehen.

Ueber die Einwirkung des Meerwassers auf die hydraulischer Mörtel liegen dis jest nur wenige Beobachtungen vor. Vicat¹) ist der Auficht, daß durch den Sehalt des Meerwassers an Magnesiumsulfat der größte Theil des freien Kalkes im Mörtel in Syps übergeführt und dafür Magnestaus dem Meerwasser abgeschieden wird. Dieses könnte verhindert werden, wem sich auf der Oberstäche des Mörtels durch den Kohlensäuregehalt des Meerwasserichten eine Kruste von kohlensaurem Kalke bilde, wodurch das Meerwasser sich das Innere der hydraulischen Mörtel eindringen kann.

Malaguti und Durocher²) fanden bei Untersuchungen über den Widerschand des hydraulischen Kalkes und der Cemente gegen die Wirkung des Merwassers, daß diese Einwirkung nicht immer derselben Art ist; das Eintreten wir Magnesia an die Stelle von Kalk, welcher aufgelöst wird, sindet in sehr verschiedenem Grade statt (manchmal tritt einsach Kalk aus), und Kohlensäure wird zugleich aufgenommen; im Allgemeinen besteht der im Meerwasser verändert Cement aus einer chemischen Berbindung von Thonerde, Kieselerde und Wasser und einem dem Dolomit ähnlichen kohlensauren Doppelsalz. Sie fanden weiter, daß der dem Meerwasser am besten widerstehende Cement durch relativ großes Gehalt an Eisen charakterisirt sei. Letzteres wird bestritten von Vicat; derselt sand, daß es der Wirkung des Meerwassers sehr gut widerstehende Cemente giebt, welche wenig Eisenoryd enthalten und sehr schlecht widerstehende, die reich daran sind

¹⁾ Compt. rend. 46, 190.

²⁾ Compt. rend. 39, 183.

Rivot und Chatonay 1) schreiben den im Meerwasser enthaltenen Gasen und Salzen die häusige Beschädigung der Meeresbauten zu, namentlich den Einswirkungen der Kohlensäure, des Schwefelwasserstoffes und der Magnesiasalze. Diese Wirkung wird besonders begünstigt durch die Porosität des Mörtels, in Folge dessen das Meerwasser ihn leicht durchdringen kann. Um diesem Uebelstande abzuhelsen, empsehlen sie einen Zusat von Kalk zum Mörtel; dieser Zusatz muß aber im Verhältniß zum Gehalte an diesen Bestandtheilen des Meerswassers stehen.

Nach Landrin²) sind die in den Cementen enthaltenen Kalkaluminate äußerst schädliche Beimengungen für Erhaltung der Mörtel unter Wasser, indem sie sich leicht in Wasser lösen. Derselbe hat daher die Ansicht ausgesprochen, daß die mehr oder weniger energische Widerstandsfähigkeit der Cemente gegen das Meerwasser von der Menge der im Cemente enthaltenen Kalkaluminate abhängt.

Feichtinger hat Versuche angestellt über die Einwirkung verschiedener Salzlösungen im Wasser; er nahm zu den Lösungen immer 1 Thl. trockenen Salzes auf 40 Thle. Wasser und beobachtete, daß namentlich sehr nachtheilig auf die Härte der hydraulischen Mörtel die Chloride des Kaliums, Natriums, Calzeiums und die Salze der Magnesia, welche durch den Kalk zersetzt werden, einswirken.

Warum das Meerwasser auf hydraulische Mörtel zersexend und zerstörend einwirtt, dürfte daher nach Allem vorzugsweise in dem Gehalte des Meerwassers an Magnesiumsalzen, Chlormagnesium und Magnesiumsulfat, liegen, welche durch die Kalkerde des Cementes zersext werden, wodei sich zwei lösliche Kalksalze, Chlorcalcium und Gyps bilden; je mehr dann Kalk durch diese Einwirkung in Lösung gebracht wird, desto poröser wird der Mörtel und desto leichter kann das Meerwasser auch in das Innere des Mörtels gelangen. Diese Zersexung kann nur dadurch verhindert werden, daß ein sehr dichter Mörtel verwendet wird und daß noch vor dem Eindringen des Meerwassers durch die Mitwirkung der Kohlenssäure eine Decke von kohlensaurem Kalk gebildet wird. Aus diesem Grunde emspsiehlt es sich, die Mörtelmasse, wenn es angeht, einige Zeit lang an der Luft erhärten zu lassen, ehe sie der Einwirkung des Weerwassers preisgegeben wird.

Um den hydraulischen Mörteln größere Widerstandsfähigkeit gegen die Einswirkung des Meerwassers zu ertheilen, ist von Kuhlmann³) ein Zusat von gepulvertem Wasserglas und von Michaëlis ein zweis dis dreimaliger, in 8 dis 14 Tagen zu wiederholender Anstrich von verdünnter Wasserglaslösung als das einfachste und wirksamste Mittel empfohlen worden; es wird durch diesen Anstrich der Sementmörtel mit einer so vollkommen dichten und festen Oberstäche versehen, daß derselbe dauernd den Einwirkungen des Meerwassers zu widerstehen vermag.

Auch Fr. Schott4) fand, daß eine Lösung von Wasserglas eine außersorbentlich härtende und dichtende Wirkung auf den Portlandcement hat. Concens

¹⁾ Dingl. pol. 3. 143, 352.

²⁾ Thonind.=3tg. 1882, S. 177.

^{8) 3.} pratt. Chem. 81, 247.

⁴⁾ Dingl. pol. 3. 202, 437.

Abbinden hineingelegt, überzieht sich mit einer undurchdringlichen, aber äußerst ditnnen Kruste. War die Probe vorher getrocknet, so bleibt sie im Inneren sogar gänzlich trocken. Sin Cementguß nach dem Abbinden in sehr verdunnte Lösung von Wasserglas gelegt, härtet sich durch und durch, nur muß man von Zeit zu Zeit der Lösung etwas Wasserglas zugeben, die Flüssigkeit auch nach längerem Zusammenstehen mit dem Cemente nicht mehr aufhört, von Chlorammonium gefällt zu werden.

Auch durch unmittelbares Anmachen des Portlandcementes mit verdünnter Wasserglaslösung entstehen sehr harte Proben; sie ziehen rascher an, als mit bloßem Wasser angemachte. Portlandcement in concentrirte sprupdicke Wasserglasslösung eingerührt, erstarrt sogleich. Bedeutende Härte wurde erzielt, als man Cementproben, die mit Wasser abgebunden hatten, etwas abtrocknen ließ, so daß sie noch mäßig feucht waren und dann mit dickem Wasserglase betropfte, so lange sie noch einsaugten.

Schlechte hydraulische Kalke können durch einen Zusatz von trockenem gepulvertem Wasserglas verbessert werden; $^{1}/_{16}$ Thl. Wasserglas genügt schon

(Feichtinger).

Wie bereits bemerkt, findet beim Abbinden und bei der Erhärtung der his draulischen Mörtel eine Aufnahme von Wasser statt, welches eine chemische Berbindung mit den Bestandtheilen der hydraulischen Mörtel eingeht. Mit dieser Wasseraufnahme ist daher häusig Wärmeentwickelung verbunden und zwar ist dieselbe um so intensiver, je mehr verhältnißmäßig auf einmal vom Wassergebunden wird. Am meisten ist diese Wärmeentwickelung bemerkbar bei den hydraulischen Kalken im engeren Sinne, welche sich wie Weißkalk ähnlich ablöschen, indem der in ihnen enthaltene Aetskalk rasch in Kalkhydrat übergeht. Bei Romansementen ist diese Wärmeentwickelung schon viel geringer.

Was den Portland cement betrifft, so erwärmt sich derselbe im ganz frischen Zustande in den bei Weitem meisten Fällen erheblich beim Anmachen mit Wasser, um 2,5 bis 13° nach Erdmenger, und es nimmt die Temperaturzsteigerung zu mit der Feinheit des Pulvers. Durch das Lagern, wodurch sich der Portlandcement gleichsam ablöscht, wird die Intensität des Erwärmens gemildert. Bei schnell bindendem Portlandcement ist in Folge des lebhast verslaufenden chemischen Processes die Erwärmung sühlbarer (im Maximum 12°, meist nur dis 9 oder 10° nach Erdmenger) als bei langsam bindendem, bei welchem oft so gut wie gar keine Temperaturerhöhung wahrgenommen wird. Auch ist von Einsluß die Wassermenge, die man zum Anmachen verwendet; bei mehr Wasserzugabe ist die Erwärmung geringer, bei weniger höher.

Die beim Abbinden eintretenden Temperaturerhöhungen treten beim Portlandcement auch noch deutlicher hervor bei Verwendung großer Mengen von Cement, wie Versuche von Herzog zeigen. Der Portlandcement, dessen Abbindezeit etwa 7 Stunden betrug, wurde hierzu mit so viel Wasser durchgearbeitet, daß er wie frisch gegrabene Erde zusammenballte. Derselbe wurde

¹⁾ Wagner's Jahresber. d. chem. Technologie 1882, S. 647.

bann in zwei hölzerne Kästen von Würfelform von 10 und 20 cm Seite einzgeschlagen und hierbei die Temperaturerhöhung im Inneren der Formstücke von Zeit zu Zeit bestimmt. Es wurden bei dem Würfel von 10 cm Seite etwa 9 kg Cement von 13,5° mit dem benöthigten Wasser von 13,5° angemacht und eingestampst.

Glei	d)	nach dem	Einst	amp	fen i	var	die	I	emp	eral	ur	des	(3	eme	ntn	oürf	els	•	16,00
nach	30	Minuten	t .		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	17,0
77	1	Stunde 1	o M	inut	en	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	17,5
ກ	4	Stunden	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	18,0
77	5	n	•	• •	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	18,5
77	5	n	50	Mi	nutei	ι.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	20,0
n	6	77	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	23,5
ກ	6	ŋ	5	Mi	nuter	t .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	26,0
77	6	n	30		77	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	27,0
77	6	'n	45		77	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	29,0
ກ	7	71	war	: das	3 M	axir	nun	ı e	rrei	dyt	•	•	•	•	•	•	=	=	29,5

Das Thermometer fing jetzt an zu fallen und zeigte nach 8 Stunden wieder 26,0%.

Bei dem Würfel von 20 cm Seite waren etwa 32 kg Cement von 13,4° mit Wasser von 13,6° zur Verwendung gekommen:

Vle	id)	nach dem	Eir	istampfe	n	betru	g bi	ie	Ten	nper	ratı	ır	•	•	•	•	•	•	19,00
Nad	h X	erlauf vo	n 1	Stund	e :	30 A	Řinı	ute	en	•	•	•	•	•	•	•	•	•	20,5
77	2	Stunden	30	Minut	en	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	22,0
ກ	3	77	30	79		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	22,5
37	4	27	3 0	77		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	24,0
ກ	5	77	•	• •	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	32,0
77	5	n	30	Minut	en	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	38,0
ກ	6	n	3 0	77		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	43,5
37	7	n	•	• •	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	44,0
77	7	n	30	Minut	en	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	44,0
77	8	n	•	• •	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	45,0
n	8	n	30	Minut	en	war	das	3 5	Max	im	um	err	eich	t	•	•	=	=	45,5
"	9	77	30	77		war	die	T	emp	era	tur	gef	unl	en	auf	•	•	•	45,2
n	11	77	30	77		79	n			77			77		n	•	•	•	44,0
l							u,	. {	j. f.										

Es war demnach bei dem Würfel von $10 \,\mathrm{cm}$ Seite die Temperatur der Mischung um 16° und bei dem Würfel von $20 \,\mathrm{cm}$ Seite um 32° beim Abbinden gestiegen, d. h. die Temperatursteigerung in beiden Würfeln verhält sich wie 1:2, d. h. wie die Würfelseiten.

Herzog weist noch darauf hin, daß bei vielen Submissionsbedingungen vorgeschrieben wird, daß der Cement beim Abbinden keine größere Temperaturserhöhung zeigen darf als höchstens 3 bis 5° ; ist nun die Menge des zu solcher Bestimmung zu verwendenden Cementes nicht genauer angegeben, so können bei

Verwendung großer Mengen die größten Zahlen erhalten und untadelhafte Cemente als unbrauchbar beanstandet werden.

Das Erwärmen des Portlandcementes wird oft etwa vorhandenem freiem Kalk zugeschrieben und bemzufolge behauptet, Erwärmen deute Treiben bei Nach Erdmenger 1) ist diese Ansicht nicht richtig, er sagt Cementes an. hierüber: Freier Kalk kann nur in Frage kommen entweder bei zu hohem Kalk gehalt ober in Folge mangelhafter Mischung der Rohmaterialien. zusammengesetzten und aus sorgfältigster Mischung hergestellten Cementen ift Rall im freien Zustande gar nicht oder doch nur in nicht hervortretender schädliche Menge vorhanden. Es Zeigen aber gerade die treibenden Cemente in gang frischem Zustande meist eine geringere Temperaturerhöhung als nicht treibende. Die Temperaturerhöhung kann also vorwiegend kaum vom Vorhandensein freien Kalkes abhängen, sondern muß noch auf anderen Ursachen beruhen. Es läßt ich mit mehr Grund für das Auftreten des Erwärmens annehmen, daß der Cement äußerst selten durchweg gleich scharf gebrannt, durchgängig von gleichem Kom und gleich schwer in allen Partien der Zerlegung durch Wasser zugänglich seis es giebt vielleicht immer eine Partie darunter, die loseren chemischen Zusammen hang besitzt, durch Wasserzutritt schneller sich umsetzt und so das Erwärmen herbeiführt.

Die Untersuchungen von Feichtinger haben ergeben, daß die Gesammennen wassers während des Ans machens und in der Zeit des Bindens eine sehr geringe ist; hieraus folgt, daß selbst eine Störung des Bindeprocesses nur einen sehr unwesentlichen Einsluß auf die Erhärtung und das Festwerden des Mörtels ausübt, was bei manchen Ans

wendungen von großer Wichtigkeit ift.

Feichtinger hat auch Versuche darüber angestellt, ob erhärtete hydraus lische Mörtel nach dem Glühen zum zweiten Male mit Wasser erhärten und wie viel Wasser sie dabei aufnehmen. Seine Versuche ergaben, daß dieselbe Wassermenge aufgenommen wird, wie beim ersten Anmachen und daß die hydraulischen Mörtel beim zweiten Anmachen nicht härter wurden, wie gewöhnlicher Lustmörtel. In gleicher Weise fanden auch v. Fuchs, v. Pettenstofer und Heldt, daß hydraulische Mörtel bei der zweiten Wasserausnahmen nicht mehr erhärten.

Dagegen fand Michaölis, daß dieses für Portlandcement nicht richtig sei einer ausgedehnten Versuchsreihe beobachtete derselbe, daß Portlandcement welcher den Erhärtungsproceß vollständig durchgemacht hat, zum anderen Rate genau ebenso energisch erhärtet und dieselbe Festigkeit und Widerstandssähigkeit erlangen kann, welche dem frischen Cemente zukommt. Hierbei bedarf es abrieines weit vorsichtigeren Vrennens, um schon erhärteten Cement in den primitiven Zustand zurückzusühren. Von der Temperatur allein hängt es ab, in wie weit der schon einmal erhärtete Portlandcement dem frischen gleichkommt. Die Grenz, bis zu welcher der Cement erhitzt werden darf, wird hier weit leichter überschritten, liegt überhaupt bei einer niedrigeren Temperatur, und dies wird nicht befremden.

¹⁾ Dingl. pol. 3. 215, 547.

wenn man erwägt, daß die Mischung in diesem Falle eine noch weit innigere ist, daher die Affinitäten auf seurigem Wege sich mit größerer Leichtigkeit geltend machen können. Er geht dabei in die gesinterte Masse über und giebt ein ebenso dichtes, krystallinisches Pulver, wie man es am frischen Portlandcement kennt und schätzt.

Zur Beantwortung der Frage, ob einmal erhärteter Portland = cement durch Brennen wieder belebt werden könne, so daß er aufs Neue erhärtet, hat Fr. Schott nachstehend beschriebene Versuche angestellt 1).

Ein aus Portlandcement gegossener und nach dem Abbinden unter Wasser völlig erhärteter Kuchen wurde in sechs gleiche Stücke gebrochen, die sechs Stücke in eine Mussel eingesetzt und langsam zu erhitzen begonnen. Nachdem die Mussel ins sichtbare Glühen gekommen, zog man die erste, mit steigender Hitze in regelmäßigen Zeitabschnitten die folgenden Proben und die letzte bei der vollen Rothsgluth der Mussel. Die ersten Proben zerrieben und mit Wasser angemacht, zogen gar nicht an; die mittleren, der mäßigen Rothgluth entsprechenden, ebenso rasch und ebenso gut wie frischer Tement, die letzten Proben erhärteten viel langsamer als die mittleren, erreichten aber schließlich dieselbe Festigkeit.

Gunning hat zuerst gezeigt, daß destillirtes kohlensäurefreies Wasser den frischen Portlandcement löst?); in gleicher Weise fand auch Michaëlis?), daß fein zertheilter Portlandcement durch Wasser zerlegt wird; ders selbe behandelte 2,035 g Portlandcement mit ausgekochtem destillirtem Wasser; nach je drei Tagen wurde das Wasser erneuert. Nach 17 Tagen hatten 40 kg Wasser 1,752 g gelöst; der Rest hatte das slockige Ansehen von Kicselsäures, Thonerdes und Eisenorydhydrat und war von letzterem bräunlich gefärbt.

Aber nicht nur die frischen Cemente, sondern auch die bereits erhärteten hydraulischen Mörtel sind in Wasser nicht unlöslich. Feichtinger beshandelte erhärteten Portlandcement und erhärteten bayerischen hydraulischen Kalk, je 15 g, zwei Monate lang mit destillirtem Wasser == 601; dabei fand er, daß sich gelöst hatte von dem

				Ą	dortlandcement	hydraulischen Ralte
Kalkerde .	•	•	•	•	1,408 g	0,868 g
Thonerde	•	•	•	•	0,032 "	0,020 "
Rieselsäure	•	•	•	•	0,102 "	0,137 "

Es kann hierbei der Einwurf gemacht werden, wie es denn möglich sei, mit hydraulischen Mörteln Bauten unter Wasser aufzusühren und daß dabei dieselben den Einwirfungen des Wassers widerstehen. Die hydraulischen Mörtel werden vor der Zersezung durch Wasser geschützt durch die Kohlensäure.

Auf die Vortheile, die das Vorhandensein von Kohlensäure im Wasser gewährt, hat schon v. Fuchs⁴) aufmerksam gemacht. Derselbe sagt: da der Kalk sich nie sehr schnell mit dem Cement (ursprünglicher Bedeutung von Cement)

¹⁾ Dingl. pol. J. 202, 445.

²⁾ J. praft. Chem. 62, 318.

³⁾ Daselbst 100, 281.

⁴⁾ Dingl. pol. J. 49, 271 u. f. f.

vereinigt, so sindet er auch leicht Gelegenheit, Kohlensäure anzuziehen; es gesellt sich somit zum Silicat noch Calciumcarbonat, welches letztere oft ziemlich tief in das Innere der Masse eindringt, besonders wenn sie nur langsam anzieht. Das Aeußere bekommt dadurch in kürzerer Zeit eine größere Consistenz als das Innere, was den Bortheil gewährt, daß das Wasser nicht mehr störend auf das Innere wirkt und Kalt und Cement dort ihre gegenseitige Einwirkung ruhig fortsetzen können.

Bu dieser Bildung von Calciumcarbonat kann sich nun noch die Abscheidung von Kieselsäure aus dem kieselsauren Alkali durch die Kohlensäure gesellen und diese beiden verkitten die Masse alsdann so sest, daß selbst das Eindringen der Kohlensäure wie auch des Wassers aufgehoben wird. Den Portlandcement schützt auch seine physikalische Beschaffenheit, seine Dichtigkeit, vor der Zersetzung durch Wasser; in Folge seines hohen specisischen Gewichtes und seiner eigenthümslichen krystallinischen Beschaffenheit setzt sich das mit Wasser angemachte Cementspulver zu einer sehr festen und dichten Masse ab (Michaölis).

Jedes Wasser enthält Kohlensäure, in Folge dessen sich im erhärteten Cement, namentlich auf der Oberfläche, Calciumcarbonat bildet; wir finden daher, daß die erhärteten Wassermörtel mehr Calciumcarbonat enthalten als die frisch angemachten, und daß daher beim Beträufeln der Oberfläche eines erhärteten Cementstückes mit Salzsäure ein bedeutendes Ausbrausen sichtbar ist.

Durch die Bildung von Calciumcarbonat an der Oberfläche, wodurch die Poren verschlossen werden, wird daher bei reinem, namentlich Portlandcement, das Vordringen der Kohlensäure sehr erschwert.

Bei einem 40 mm starken Guß von reinem Portlandcement betrug nach 20 Monaten in der äußersten Schichte die Kohlensäuremenge 29 bis 31 Proc., und in einer Tiefe von 9 mm nur 0,9 Proc. Dagegen geht die Absorption viel tiefer bei mit Sand gemischtem Portlandcement, wo eine größere Lockerheit des Gefüges vorhanden ist (Erdmenger).

Auch Michaölis fand bei jahrealten erhärteten Blöcken von Portlandcement, daß bei guten, stark erhärtenden Cementen die Kohlensäure immer nur wenige Millimeter tief eingedrungen war. Man sieht dann meist deutlich eine schmale Zone von dunklerer Färbung (oft bräunlich) den Kern umschließen; sie zeigt, bis zu welcher Tiefe die Kohlensäure gelangen konnte; die darunter liegenden Partien erweisen sich als frei von Kohlensäure.

Bekanntlich geht die Erhärtung des Portlandcementes an der Luft entschieden rascher von Statten als im Wasser, d. h. die Masse wird an der Lust schneller sest als im Wasser. Der Grund davon ist der, daß die Cementmasse, wie eben bereits angegeben, vom Wasser zunächst nicht unbeträchtlich angegriffen wird, wosür die zerreibliche Obersläche der eingetauchten Stücke spricht, vor Allem aber die Kalkhaut, mit welcher sich das Wasser bedeckt und der flockige Niedersschlag, welcher sich im Wasser absetzt. Bei der Erhärtung an der Lust wird nichts ausgelöst und extrahirt und dann bietet die Atmosphäre in der Regel eine bei Weitem größere Menge Kohlensäure dar, wodurch die Bildung von kohlens

¹⁾ Thonind.=3tg. 1880, Ar. 13.

saurem Kalk an der Oberfläche beschleunigt wird. Man kann sich aber leicht davon überzeugen, daß die inneren, vor der Einwirkung des Wassers und der Kohlensäure geschützten Partien in Luft und Wasser gleich stark erhärten. Man hat zu dem Zwecke nur nöthig, correspondirende Versuche mit Luft und Wassersproben anzustellen; nach welcher Frist man auch ihr Inneres auf den Härtegrad prüfen mag, man wird keinen Unterschied wahrnehmen können (Michaëlis).

Die Kohlensäure kann aber auch unter gewissen Berhältnissen bie Zersseung eines hydraulischen Mörtels bewirken. v. Fuchs sagt schon hierüber: Uebrigens kann die Kohlensäure auch zersetend auf den hydraulischen Mörtel einwirken und das vorzüglich dann, wenn ein sehr lockeres Cement (ursprünglicher Bedeutung) dazu genommen worden ist, womit sich selten ein sehr cohärentes Product bildet; wie es z. B. der Fall ist, wenn man seine und lockere chemisch präparirte Kieselstäure als Cement verwendet. Die Kohlensäure, welche in die lockere poröse Masse überall eindringen kann, bemächtigt sich allmälig des Kalkes und die Kieselsäure wird ausgeschieden und somit der Zusammenhang ganz ausgehoben.

Wir haben bereits bei der Santorinerde hervorgehoben, daß der mit Kalk angemachte Santorinmörtel nur so lange seine im Wasser erlangte Härte beisbehält, als er im Wasser gelassen wird, und dieselbe verliert, wenn man ihn dann der Luft aussett. Die Santorinerde wirkt als Cement durch ihren Gehalt an freier amorpher Rieselsäure, welche sich unter Mitwirkung von Wasser mit dem Kalke zu kieselsaurem Kalk verbindet. Diese Verbindung wird aber an der Luft durch die Sinwirkung der Kohlensäure zerlegt, es bildet sich kohlensaurer Kalk unter Abscheidung von Kieselsäure und der Nörtel verliert in Folge dessen zusammenhang.

Fr. Schott hat nachgewiesen, daß die hervorragend hydraulischen Eigenschasten des Portlandcementes keineswegs von der Integrität seines chemischen Bestandes bedingt sind; es können im Gegentheil bedeutende Aenderungen und Verrückungen dieses Bestandes vorgenommen werden, ohne daß diese Eigenschaft verloren geht, — ja sie kann dadurch noch um ein Bedeutendes gesteigert werden, wie nachstehende Beobachtungen beweisen.).

Portlandcement mit kalt gesättigter Lösung von krystallisirter Soda zu Brei angerührt, erhärtet so rasch, daß man die Masse eben noch ausgießen kann. Proben mit verdünnter Lösung, nämlich:

37 g Cement mit 5 ccm kaltgesättigter Sodalösung und 10 ccm Wasser; ferner:

80 g Cement mit 5 ccm berselben Lösung und 10 ccm Wasser erhärteten langsam aber vollständig, als sie nach dem Anziehen längere Zeit in Wasser gelegt wurden. Diese Proben oder solche mit bloßem Wasser angemacht, nach dem Anziehen längere Zeit in Sodalösung gelegt, nehmen den äußersten Grad von Härte an; wenn kein Ueberschuß angewendet wird, so braust die Sodalösung nach einiger Zeit nicht mehr auf und wird völlig ätzend. Wie kohlensaures Natron, wirkt auch kohlensaures Kali.

¹⁾ Dingl. pol. 3. 202, 437.

Mit kalt gesättigter Salmiaklösung angemachter Portlandcement zog gut an und erhärtete an der Luft in einigen Tagen beträchtlich; eine Woche lang in Wasser gelegt, war die Probe beim Rizen mit der Klinge schreihart. Mit einer Lösung von oxalsaurem Ammonium angerührter Cement band ab wie gewöhnlich; nach dem Abbinden in eben solche Lösung eingelegt, nahm er nach einiger Zeit die äußerste Härte an, während die Lösung vollkommen klar blieb.

Eine sehr träftige und sördernde Einwirtung auf die Erhärtung des Portslandementes hat Ammoniumcarbonat. Lösungen dieses Salzes beschleunigen das Abbinden des damit angemachten Cementes und machen die Proben um so härter, je concentrirter sie sind. Bei concentrirten Lösungen erwärmt sich die Probe im Verhältniß ihrer Stärke. Namentlich durch längeres Einlegen der abzgebundenen Proben in die Lösung von Ammoniumcarbonat erfolgt bedeutende Härte, so daß die Proben beim Rigen schreien. Sie sehen dabei schön schlicht und glatt aus, überziehen sich nicht mit schleimigen Ausscheidungen, wie die in bloßem Wasser erhärtenden Proben zu thun pflegen; ebenso bleibt die Lösung während des Erhärtens klar und frei von Ausscheidungen, nimmt aber starken Geruch nach Aezammoniak an. Durch die Behandlung mit Ammoniumcarbonat wurden 3/4 des Kalkes in Carbonat umgewandelt.

Daß die Kohlensäure des Ammoniumsalzes tief in den chemischen Bestand des Portlandcementes eingreift, hat Schott nachgewiesen durch Bergleichung des Gehaltes an löslicher Kieselerde in dem mit und ohne Ammoniumcarbonat er-härteten Portlandcemente. Es gab an siedende Kalilauge ab der Portlandcement

			lösliche R	ieselsäure
a)	unverändert	•	. 0,214	Proc.
-	mit Wasser erhärtet, 6 Monate bei Luftal			•
•	unter Wasser gelegt	•	. 0,883	n
c)	mit Ammoniumcarbonat behandelt	•	. 9,18	ກ

also bei c) über zehnmal mehr als beim Erhärten mit Wasser.

Betrachtet man unter bem Mikroskope Dunnschliffe von erhärtes tem Portlandcement, so unterscheibet man dreierlei Bestandtheile. opaliges, milchfarbiges Maschwert, das man deutlich als aufgequollene, gallertartige, beziehungsweise opalige Substanz erkennt. Diese Masse bildet ein vollständiges Zellensnstem. Die Maschen, beziehungsweise löcher find theilweise noch leer, die meisten jedoch mit spiegelglänzendem Kalkhydrat übersponnen. hellen Flächen sind zuweilen ganz eben, zuweilen scheinen sie wie aus lauter bicht neben einander laufenden feinen Nadeln gebildet. An manchen Löchern tritt diese weiße glasige Masse wie zusammengerollte Glasfäben aus ben Rändern hervor-Dieses Ausquellen aus allen löchern der Porenränder in Form solcher noch eingerollter Glasfäben bildet jedenfalls ben Anfang des späteren gänzlichen Ueberspinnens der Poren mit glasiger Masse. Geben biese beiben Bestandtheile, Die milchopalige, an Masse weit überwiegende Colloidsubstanz und die masserhelle, die Poren ausfüllende dem Schliff unter dem Mikrostope ein weißes zartes Unsehen, so erhält derselbe noch eine bunte Zuthat durch eine Anzahl eingesprengter kleiner Pünktchen, die sich bei näherer Untersuchung als die noch durch Wasser unzerlegten

Grieskörnchen erweisen. Dieselben haben bei dem durchscheinenden Lichte meist eine schmuzige, beziehungsweise unklare Topasfarbe; doch giebt es auch olivens grünliche und ganz schwarze Stücken darin. Es tritt also in der Hauptmasse der Schliffe die Färbung bei starker Vergrößerung sehr zurück (Erdmenger¹).

Le Chatellier²) hat in Betreff der successiven Erscheinungen beim Ershärten der Portlandcemente unterm Mikroskop im polarisirten Lichte Folgendes constatirt: Die Einwirkung des Wassers erzeugt mehrere Verbindungen. Diejenige, welche bei der Erhärtung die Hauptrolle spielt, krystallisirt in sechse eckigen Taseln, welche dem Kalkhydrat entsprechen. Es bilden sich auch noch lange Nadeln, welche sich nach allen Richtungen in einander verfilzen, und deren Verhältniß in der Masse bei rasch bindenden Tementen beträchtlich steigt; diese entstehen aus der Einwirkung des Wassers auf das dreibasische Aluminat. Ferner hat derselbe noch die Bildung anderer Substanzen beim Erhärten des Tementes erkannt, welche nicht auf das polarisirte Licht einwirken, dieselben konnten aber bis jetzt nicht näher bestimmt werden.

Die bei der Erhärtung der Wassermörtel statt findenden chemischen Processe sind bis jetzt sehr verschieden erklärt worden. Bevor wir auf dieselben näher eingehen, wird es nothwendig sein, zuerst das Verhalten der einzelnen Bestandtheile der Wassermörtel in Bezug auf ihre hydraulischen Eigenschaften für sich ins Auge zu fassen. Da die Kieselsäure und der Kalk die beiden Hauptbestandtheile der hydraulischen Mörtel sind, so ist es wohl vor Allem sehr wichtig, das gegenseitige Verhalten dieser beiden Körper kennen zu lernen.

Die Kieselsäure kommt im Mineralreiche theils frei, theils verbunden mit Basen zu kieselsauren Salzen (Silicaten) vor. Die freie Kieselsäure des Mineralreiches ist entweder krystallisirt oder krystallinisch, oder aber sie ist a morph; im ersten Falle ist sie wasserfrei und hat als Quarz das specif. Gew. von 2,6 bis 2,66, als Tridymit ein solches von 2,3; im amorphen Zustande (Opal 2c.) ist sie wasserhaltig und hat das specif. Gew. 2,1 bis 2,2. Quarzige und opalartige Kieselsäure gemengt sind enthalten im Feuerstein, Chalcedon, Achat 2c.

Die Riefelsäure ist in der heftigsten Hitze unserer Defen unschmelzbar, das gegen schmilzt sie in der mit Sauerstoffgas angeblasenen Weingeistslamme oder Leuchtgasslamme zu einem farblosen Glase. Dieselbe kann aber sowohl im krystallisiten als amorphen Zustande bei beträchtlich niedrigeren Hitzegraden mit Basen zusammengeschmolzen werden; besonders geeignet hierzu sind die Alkalien, wobei kieselsaures Alkali (Alkalisilicat) entsteht, welches in Wasser löslich ist (Wasserglas). Aber auch die alkalischen Erden und von diesen vorzugsweise der Kalk geben, bei hinreichend hoher Temperatur, mit der Kieselsäure Silicate. Das durch wird die Kieselsaure, auch die quarzige, in die lösliche Modification übers

¹⁾ Thonind. = 3tg. 1880, Beilage 40.

²⁾ Thonind.=3tg. 1882, S. 203.

geführt; denn während sie als quarzige und opalartige Kieselsäure in Wasser wie in Säuren, mit einziger Ausnahme der Fluorwasserstoffsäure, ganz unlöslich ist, löst sich dieselbe, wenn sie aus ihren Verbindungen mit Basen ausgeschieden wird, selbst in Wasser und in Säuren auf.

So einander gleich sich die krystallisirte und die amorphe Rieselsäure beim Schmelzen mit Alkalien verhalten, so verschieden ist ihr Berhalten beim Kochen mit Alkalilaugen und Lösungen von kohlensauren Alkalien. Die amorphe Kieselssäure löst sich in Alkalilaugen und in Lösungen von kohlensaurem Alkali beim Kochen, die krystallisirte wird dabei nicht im Mindesten angegriffen. Es war v. Fuchs, welcher zuerst diese Beobachtung machte; dadurch ist es auch möglich, die krystallisirte von der amorphen Lieselsäure zu trennen.

Daß die Kieselsäure mit Kalk im Feuer eine chemische Verbindung eingeht, ist schon von Sefström¹) nachgewiesen worden; derselbe fand, daß 1 Aequivalent Marmor mit 3 Aequivalenten Kieselsäure (Quarz) im Gebläse ofen zu einer homogenen, blasigen, perlgrauen Masse zusammenschmilzt.

Das Verhalten der Kieselsäure zu Kalk auf nassem Wege ift zuerst von v. Fuchs eingehend geprüft worden?). Derselbe fand bei seinen Bersuchen, daß die amorphe Kieselsäure, wie sie bei der Zersetzung von Silicaten durch Salzsäure oder durch Präcipitation mittelst Salmiak aus einer Wasserglasklösung nach gehörigem Aussüßen und Trocknen in Form eines höchst feinen, in ätzenden und kohlensauren Alkalien löslichen Pulvers erhalten wird, mit ihrem halben Gewichte Kalkhydrat gemengt unter Wasser binnen 4 bis 5 Wochen zu einer festen Masse erhärtet, während Duarz oder Bergkrystall, überhaupt krystallinische Kieselsaure, welche in ätzenden und kohlensauren Alkalien unlöslich ist, mit Kalkhydrat unter Wasser auch nach viel längerer Zeit nicht den mindesten Zusammenhang gewinnt.

Mit Salzsäure behandelt bildet das Product aus amorpher Kieselerde und Kalk nach dem Erhärten eine Gallerte, während das Gemenge aus krystallinischer Kieselsäure mit Kalkhydrat beim Behandeln mit Salzsäure das angewandte Duarzpulver u. s. w. im Rückstande unverändert erkennen läßt.

Auffallend verschieden von dem Quarz verhält sich der in der Natur vorstommende Opal, welcher wesentlich amorphe Kieselsäure mit etwas Wasser ist; er zieht zwar langsamer mit Kalt unter Wasser an als präcipitirte Kieselssäure, giebt aber zuletzt, vermöge seiner größeren Dichtigkeit oder Cohärenz, ein merklich consistenteres Product, welches ebenfalls die Eigenschaft hat, mit Salzsäure zu gelatiniren. Deshalb geben auch Gemenge von krystallinischer und amorpher Kieselsäure, wie z. B. der Feuerstein, Cemente.

Da der Quarz bloß seines krystallinischen Zustandes halber oder, richtiger ausgedrückt, wegen seiner Unfähigkeit, sich in diesem Zustande mit Alkalien auf nassem Wege zu verbinden, kein Cement ist, so kann man ihn dadurch zu einem Cemente machen, daß man ihn zuerst mit etwas Kalk gemischt im Feuer erhist (ausschließt), wodurch in Folge der Bildung eines Kalkslicates mit überschüssiger

¹⁾ Journ. prakt. Chem. 10, 145.

²⁾ Dingl. pol. J. 49, 271. Erdmann's Journ. f. technische u. ökonomische Chemic 6, 1 u. j. f.

Rieselsäure, letztere amorph und auf nassem Wege mit Basen verbindbar wird, und erst dann im Wasser mit Kalkhydrat behandelt. Auf diese Weise erhielt v. Fuchs auch wirklich eines der besten Producte; er hat 3 Thle. fein pulveris sirten Quarz und 1 Thl. Kalt gemengt und vor dem Gebläse einer so starten hite ausgesett, daß die Theile anfingen zusammenzusintern und sich zu verglasen. Diese Masse wurde wieder sehr fein zerrieben, mit Ralk im Berhältnisse von 6:1 gemengt und unter Wasser gebracht. Obwohl diese Masse anfangs nur langsam anzog, so war sie doch nach Berlauf von fünf Monaten so hart geworden, daß sie beinahe dem Marmor gleichkam. Man könnte vielleicht dem Quarz etwas mehr Ralk zusetzen, allein man muß sich doch sehr in Acht nehmen, daß ein gewisses Maß nicht überschritten wird, weil die Rieselerde, wenn sie vor der nassen Cementation zu viel Kalk aufgenommen hat, bann mit diesem in Wasser nicht mehr gut bindet. Hierfür spricht fehr augenfällig das Berhalten des Wollastonits, CaO, SiO2. Dieses Silicat, bessen Rieselerbe schon voraus so aufgeschlossen ift, daß es mit Säuren eine Gallerte bildet, bindet mit Ralt auf nassem Wege gar nicht. Wird es geschmolzen, wodurch die Eigenschaft zu gelatiniren bei demfelben noch mehr erhöht wird, so verhält es sich merklich besser, liefert aber doch kein sehr gutes Product. Die Rieselerde scheint demnach auf nassem Wege nicht gern mehr Kalk aufnehmen zu wollen, als im Wollastonit damit verbunden ist.

v. Pettenkofer¹), Heldt²), Michaölis³), Schulatschenko⁴) und Feichtinger⁵), welche Bersuche nach berselben Richtung hin anstellten, fanden gleichfalls, daß aus Kalk und amorpher Kieselerde unter Wasser erhärtende Verbindungen sich erzeugen lassen.

Von welcher Zusammensetzung die auf nassem Wege entstehenden Kalksilicate sind, konnte noch nicht festgestellt werden, da es bisher nicht ge-lungen ist, die gebildeten Kalksilicate von dem kohlensauren Kalk und Kalkhydrat zu isoliren.

Von Saint-Claire Deville⁶), Gunning⁷) und Winkler⁸) wurs den allerdings Lösungen von Ammoniumnitrat in Wasser oder Weingeist ansgewendet, um den freien und kohlensauren Kalk zu lösen und das Kalksilicat zu isoliren, aber Feichtinger hat nachgewiesen, daß selbst eine weingeistige Lösung dieses Salzes die unter Mitwirkung von Wasser gebildeten Kalksilicate vollsständig zersetzt.

Heldt ist der Ansicht, daß sich ein Kalkhydrosilicat von der Formel $5 \, \mathrm{Ca} \, \mathrm{O} . \, 3 \, \mathrm{Si} \, \mathrm{O}_2 \, + \, 5 \, \mathrm{H}_2 \, \mathrm{O}$ bildet; Michaölis nimmt dagegen die Bildung der einsacheren Verbindung $2 \, \mathrm{Ca} \, \mathrm{O} . \, \mathrm{Si} \, \mathrm{O}_2 \, + \, 2 \, \mathrm{H}_2 \, \mathrm{O}$ an, ohne einen factischen Be-

¹⁾ Dingl. pol. 3. 113, 368.

²⁾ Journ. pr. Chem. 94, 129.

⁸⁾ Chend. 100, 266.

⁴⁾ Dingl. pol. 3. 194, 355.

⁵) Ebend. 152, 40.

⁸⁾ Journ. pr. Chem. 62, 81.

⁷⁾ Chend. 62, 318.

⁸⁾ Cbend. 67, 444.

weis für die Existenz dieses Silicates beizubringen. Nach E. Landrin¹) ents spricht das gebildete Kalksilicat der Formel 4 CaO. 3 Si O₂.

v. Fuchs fand auch, daß die künstlich auf nassem Wege erzeugten Kallsstlicate der Einwirkung der Kohlensäure um so besser widerstehen, je dichter die verwendete Kieselssäure ist. Eine bereits unter Wasser erhärtete Probe, welche aus chemisch präparirter Kieselserde und Kalt dargestellt worden war, blieb später längere Zeit zur Hälfte mit der atmosphärischen Luft in Berührung, während die andere Hälfte noch im Wasser lag. Die Kohlensäure der Luft zersetzte den gebildeten kieselsauren Kalt nach einem halben Iahre in der Art, daß kohlensaure Kalt und Kieselserde entstand, und das Ganze mürbe wie schlechter Lustmörtel wurde. Proben, welche mit einer Kieselserde (Opal, Feuerstein) dargestellt waren, die mehr Cohärenz als die immerhin sehr lockere, chemisch präparirte hatte, leisteten unter den nämlichen Umständen der Kohlensäure der Atmosphäre wollstommen Widerstand. Diese Beobachtungen von v. Fuchs wurden auch won Anderen bestätigt gefunden.

Nach v. Fuchs können die Stelle der Kieselsäure verschiedene kieselsaute Salze (Silicate), namentlich alle sogenannten Thone vertreten; die Thone verhalten sich ebenso wie die Kieselerde; sie erhärten erst in mit Kalk gebranntem Zustande, wo sie aufgeschlossen und dem Kalke zugänglich werden; beim Brennen wird der Kalk zuerst kaustisch, ein Theil des kaustischen Kalks dient zur Ausschließung des Thons; beim Zusammenbringen mit Wasser verwandelt sich der frei gebliedene Aeskalk in Hydrat und wirkt in diesem Zustande auf das im Feuer gebildete Silicat ein und es entstehen auf diese Weise unter chemischer Bildung von Wasser neue Silicate.

Im Gegensate hierzu hält Heldt es für wahrscheinlicher, daß nur der Gehalt an Alkali und freier Rieselerde die Ursache sein könne, wenn die Thonarten auf nassem Wege mit Kalk erhärten, indem das Alkali etwas von der überschüssigen Rieselerde, die leicht mit Kali fortgenommen werden kann, in den Zustand versetzt, in welcham sie mit Kalk auf nassem Wege sich verdinden kann; man dürse aber nicht glauben, daß die kieselsaure Thonerde durch den Kalkneiselbst zersetzt werde. Bulcanische Gebirgsarten, welche Alkali enthalten, wie z. Klingstein, dann der Traß und die Puzzolanerde, welche ein reich mit Alkali der ladenes Thonerdesilicat enthalten, erhärten deswegen sehr gut auf nassem Wege mit Kalk. Thonarten, welche dagegen frei von Alkali waren, konnte Heldt nach dem Glühen mit Kalkvei nicht zur Erhärtung bringen. Wenn daher v. Fucht bei seinen Versuchen gefunden habe, daß die Porzellanerde von Passau und gebrannter Ziegelthon und Töpferthon mit Kalk auf nassem Wege erhärtete Product geben, so rühre dieses von einem Gehalte dieser Materialien an Alkalien her.

Wenn nun allerdings auch sehr gut die meisten Hohofenschlacken auf nassen Wege mit Kalk erhärten, obwohl diese keine Spur von Alkali enthalten, so ift hier nach Heldt der Vorgang ein anderer; die Schlacken enthalten kieselsaure Thonerde und kieselsauren Kalk; hier braucht also nur das Kalksilicat in dem Zustande zu sein, sich mit Kalk sättigen zu können. Da die Verwandtschaft der

¹⁾ Wagner's Jahresber. der dem. Technologie 1883, S. 648.

Thonerde zur Kieselerde eine bedeutende ist, so kann diese nicht auf nassem Wege durch Kalk überwunden werden. In der Glühhitze ändern sich aber die Berhältnisse, die kieselsaure Thonerde wird durch Glühen mit Kalk zerlegt, aber nicht, weil die Kalkerde etwa eine größere Verwandtschaft zur Kieselerde hat als die Thonerde, sondern weil die Thonerde in der Glühhitze eine größere Verwandtschaft zum Kalk besitzt und sich mit demselben zu thonsaurem Kalk vereinigt.

Bersuche, auf nassem Wege Verbindungen zwischen Thonerde und Kieselerde künstlich zu erzeugen, führten bisher zu keinem Resultate.

v. Fuchs hat auch über das Verhalten der reinen Thonerde zu Kalk auf nassem Wege Versuche angestellt; er sagt hierüber: "Die reine Thonerde geht mit den feuerbeständigen Alkalien auf nassem Wege Versbindungen ein, was allerdings zu dem Schlusse berechtigen kann, daß sie sich auf ähnliche Weise zum Kalke verhalten müsse. Allein ich habe es dis jetzt noch nicht so gesunden; wenigstens läßt sich nach meinen disherigen Erfahrungen mit dieser Erde und dem Kalke kein in Wasser erhärtendes Product darstellen" 1).

Dagegen lassen sich Verbindungen von Thonerde und Kalk in der Glühhitze herstellen. Schon Sefström²) hat die Verbindungen Al₂O₃.3CaO; 2Al₂O₃.3CaO; Al₂O₃.CaO als geschmolzene Massen im Essenseuer dargestellt.

Später zeigte dann Aug. Winkler³), daß durch Glühen von Kalk und Thonerde hydraulische Massen erzeugt werden können. 11 Aequivalente Kalk, 1 Aequivalent Kali und 4 Aequivalente Thonerde wurden innig gemengt und in einem hessischen Tiegel fest eingestampst 3 Stunden lang bei Weißglühhitze gesbrannt. Das erhaltene Product war schwach zusammengesintert; als Pulver mit Wasser zusammengebracht, erhitzte es sich stark, erhärtete dabei rasch, zersiel aber nach einiger Zeit. Während des Erhärtens wurde das Kali an das Wasser absgegeben, das Kali hatte auch etwas Thonerde gelöst.

8 Aequivalente Kalk, 1 Aequivalent Kali und 4 Aequivalente Thonerde, auf dieselbe Weise behandelt, gaben eine stärker zusammengesinterte Masse, deren Pulver unter Wasser stark und dauernd erhärtete, wobei jenes sich nur schwach erwärmte. Da das austretende Kali wieder etwas Thonerde in Lösung hatte, so wurde ein anderer Theil des Pulvers, anstatt mit reinem Wasser, mit einer Lösung von Chlorcalcium angemacht, wodurch eine sehr harte, vollständig hornartige Masse erhalten wurde, die sich in kohlensäuresreiem Wasser nicht veränderte, an der Luft aber mürbe wurde und in kohlensauren Kalk und Thonerdehydrat zersiel.

Aus diesen Versuchen zog Winkler den Schluß, daß die Kieselerde in den Cementen durch Thoncrde vertreten werden kann; die Thonerde vermindert hierbei den Grad des Erhärtens nicht, macht aber den Cement weniger geeignet, den Einwirkungen der Kohlensäure zu widerstehen.

Heldt⁴), welcher bei seinen Versuchen keine so hohe Temperaturen wie Winkler anwandte, fand, daß sich mit Leichtigkeit Aluminate des Kalkes hersstellen lassen, daß dieselben aber unter Wasser nicht erhärten.

¹⁾ Dingl. pol. J. 49, 281.

²⁾ Journ. f. techn. ökonom. Chem. 10, 174.

⁸⁾ Journ. praft. Chem. 67, 451.

⁴⁾ Ebend. 94, 147.

Bon Fremy 1) wurden die Eigenschaften der Kalkaluminate gleichsalls einer sorgfältigen Untersuchung unterzogen; derselbe stellte diese Berbindungen dar, indem er in wandelbaren Verhältnissen zusammengesetzte Gemenge von Kalk (aus Doppelspath durch Glühen erhalten) und Thonerde (durch Glühen wu Ammoniakalaun bereitet) bei verschiedenen Temperaturen glühte. Er sand zu nächst, daß Thonerde einen vortrefflichen Fluß für den Kalk bildet und auf diese Basis noch energischer wirkt, als selbst Kieselssäure.

Volltommen geschmolzene (verglaste) Kalkaluminate erhielt er im Windska mit Gemengen von 80 Thln. Kalk und 20 Thln. Thonerde, sowie von 90 Thln. Kalk und 10 Thln. Thonerde. Das Gemenge von

> 93 Thin. Kalk und 7 n Thonerde

war sogar gefrittet und tam beinahe in Fluß.

Diese so kalkreichen Kalkaluminate sind krystallisirt; auf dem Bruche erscheinen sie zuckerkörnig, zeigen stark alkalische Reaktion und verbinden sich mit Wasser unter Wärmeentwickelung. Beim Erhärten der hydraulischen Cemenk können diese stark basischen Aluminate, welche im Wasser ebenso wachsen (d. peine Bolumvermehrung erleiden) wie gebrannter Kalk, aber keine Rolle spielen. Anders aber verhält sich dies mit weniger basischen, den Formeln

 $CaO.Al_2O_3$; $2CaO.Al_2O_3$; $3CaO.Al_2O_3$

entsprechend zusammengesetzten Aluminaten. Rührt man letztere als feines Pulm mit einer geringen Menge Wasser an, so werden sie fast augenblicklich starr wie bilden Hydrate, die in Wasser eine bedeutende Härte annehmen.

Die mit Wasser erhärtenden Kalkaluminate besitzen die Eigenschaft, mit berschiedenen, gegen sie indifferent sich verhaltenden Substanzen, z. B. Quarz, sich weiner festen Masse zu verbinden. Fremy mengte das Aluminat 2CaO. Al. O. mit 50, 60, 80 Proc. Sand und erhielt dadurch Pulver, welche in Wasser is hart und fest wurden, wie die besten Steine.

Fremy macht auch darauf aufmerksam, daß die Kalkaluminate, welche is Folge ihrer chemischen Zusammensetzung die Eigenschaft besitzen, in Wasser Ferhärten, einer sehr starken Hitze ausgesetzt werden müssen, wenn sie diese Eigenschaft in höherem Grade erlangen sollen. Die im Windosen recht scharf geglüht und in Fluß gerathene Probe zeigte weit stärkere hydraulische Eigenschaften, die die nicht so stark gebrannte. Daher wird bei der Fabrikation von Portlandement durch das Brennen bezweckt, eine Neaction des Kalkes auf die Thonerde bei hohr Temperatur zu bewirken und das Kalkaluminat zum Schmelzen zu bringen, web ches dann das Maximum seiner hydraulischen Eigenschaften besitzt.

Michaëlis2), welcher gleichfalls das Verhalten des Kalls zur Thonerde studirte, erhipte eine Mischung von Kalk und Thonerde in dem Kophältnisse von 2Al2O3.3CaO in der mit Sauerstoff angefachten Leuchtgasssammt er erhielt eine vollkommen geschmolzene, weiße, ein wenig ins Gelbe ziehende

¹⁾ Dingl. pol. 3. 177, 379.

²⁾ Michaëlis, Die hydraulischen Mörtel zc. 1869, S. 37.

äußerst harte Masse. Gepulvert und mit Wasser zu einem Teige angemacht, erwärmte sich dieselbe nicht und erhärtete innerhalb zweier Tage so vorzüglich, wie es selbst die allerbesten Cemente in dieser Zeit nicht thun. Die erhärtete Masse war so dicht und sest, daß sie sowohl der Kohlensäure der Luft durchaus widerstand als auch vom Wasser so gut wie ganz und gar nicht angegriffen wurde.

Eine Mischung von Kalt und Thonerde im Verhältniß von Al₂O₃, 3CaO in derselben Weise geschmolzen, gab ein Pulver, das sich mit Wasser start erswärmte und sofort zu einer festen Masse gestand. Es gelang deshalb nicht, die Pulvertheilchen durch Aufstoßen des Gesäßes zu einer möglichst dichten Aneinanderslagerung zu bringen, wie dies bei langsam erhärtenden Massen sehr leicht gesichehen kann. Dennoch erlangte diese ungleich lockere Masse eine ziemlich beträchtsliche Festigkeit. Vor Kohlensäure geschützt, wurde dieselbe unter Wasser zwar merklich, doch nur sehr allmälig erweicht.

Aus diesen Versuchen zieht Michaölis den Schluß, daß die Thonerde ein sehr vorzüglicher Hydraulefactor ist, und daß sich ein ganz ausgezeichneter hydrauslischer Mörtel erhalten ließe, wenn man Kalt und Thonerde im Verhältnisse von $2 \text{ Al}_2 \text{ O}_3$, 3 Ca O zusammenschmilzt.

B. Lieven 1) bestätigt durch Versuche, daß Kalkaluminate nach heftigem Glühen mit Wasser schnell erhärten. Dagegen bestreitet derselbe, daß sie, wenn auch nur zum Theil, die dauernde Festigkeit der Cemente veranlassen. Als gesglühte Thonerde (aus Kalialaun durch Ammoniak gefällt) in den von Fremy angegebenen Verhältnissen mit Kalk und Wasser gemischt, das Product gestrocknet, geglüht und in Pulversorm wieder mit Wasser angerührt wurde, ersgaben die erhärteten Producte die Zusammensetzung, entsprechend den Formeln CaO. Al2O3 + 6H2O; 2CaO. Al2O3 + 5H2O und 3CaO. Al2O3 + 6H2O. Ale diese Aluminate verloren jedoch bei längerem Verweilen in Wasser ihren Zusammenhang wieder, indem sie sich langsam aber stetig in Thonerdehydrat, Kalkhydrat und kohlensauren Kalk zersetzen.

Nach Landrin²) sind die Kalkaluminate, welchen Fremy sehr beachtenswerthe hydraulische Eigenschaften zuschreibt, wegen ihrer leichten Löslich= keit in Wasser äußerst schädliche Beimengungen für Erhaltung der Mörtel und Cemente unter Wasser.

Ueber die Rolle des Eisenorydes in den hydraulischen Mörteln bemerkt v. Fuchs: "Weder Eisenorydul noch Eisenoryd wirken auf nassem Wege chemisch auf die Kieselsäure oder den Kalk ein; dagegen verbindet sich damit die Kieselssäure auf trockenem Wege und wird dadurch aufgeschlossen; eine solche Verbindung, wenn das Eisenoryd nicht in zu großer Menge vorhanden ist, mit Kalk zusammen unter Wasser gebracht, erhärtet, indem der Kalk das mit Kieselsäure verbundene Eisenoryd substituirt."

Nach der Ansicht Anderer verhält sich das Eisenoxyd der Thonerde ganz analog, indem es ebenfalls beim Glühen mit Kalk eine chemische Berbindung eingeht, welche hydraulische Eigenschaften besitzt.

¹⁾ Wagner's Jahresber. der dem. Technologie 1867, S. 410.

²⁾ Compt. rend. 94, 1054. Thonind. 3tg. 1882, S. 177.

So fand Winkler, daß ein Gemisch von 8 Aequivalenten Kalk, 1 Aequivalent Rali und 4 Aequivalenten Eisenoryd nach dem Brennen eine schwarze, nur wenig gesinterte Masse gab, deren Pulver sich mit Wasser stark erhitzte und ein Product bildete, welches mürbe war, aber nicht zersiel. Hieraus schloß derselbe, daß die Kieselsäure in den Portlandcementen durch Eisenoryd vertreten werden kann, daß aber das Eisenoryd sowohl geringeres Erhärten, als geringere Beständigkeit bewirkt.

Wird nach Heldt 1 Aequivalent Eisenoryd mit 8 Aequivalenten gebrannten Marmor im Kohlenseuer zwei Stunden lang geglüht, so erhält man eine zusammensgesinterte pulverige Masse, die sich mit Wasser nur wenig erhipt und bald, an der Luft stehend und befeuchtet, in kohlensauren Kalk und Eisenoryd zerfällt. Wird dieselbe Mischung mit 1 Aequivalent Kali geglüht und mit Wasser behandelt, so zerfällt die Masse ebenfalls schnell in Eisenoryd und kohlensaur Salze. Diese Verbindung ist also von geringer Beständigkeit im Wasser. Heldt ist der Ansicht, daß die Bildung von Eisenoryd-Kalk in der Glühhitze, ähnlich wie die des Thonerde-Kalkes, die Thonzersetzung einleitet und die Zersetzung des kieselsauren Eisens im Thon durch Kalk veranlaßt, welche die Vildung von kieselsauren Kalke zur Folge hat.

Michaölis gelang es anfangs nicht, eine dem Thonerdekalk entsprechend sinternde oder gar geschmolzene Masse zu erzeugen. Wenn derselbe die Mischung von Eisenoxyd und Kalk der höchsten Temperatur eines Kohlenfeuers ausssetze, so sand stets eine Reduction des Eisenoxyds zu Oxyduloxyd oder zu Metallstatt. Als derselbe dann eine mit Sauerstoff angesachte, oxydirende Flamme anwendete, konnten die Verbindungen 3 CaO. Fe2 O3 und 3 CaO. 2 Fe2 O3 als vollständig geschmolzene, Eisenfrischschlacken sehr ähnlich sehende Massen erzeuzt werden. Gepulvert waren dieselben roths und dunkelbraun.

Mit wenig Wasser angemacht, erwärmte sich die Verbindung 3 CaO. Fe₂O: merklich, 3 CaO. 2 Fe₂O₃ hingegen nicht, ganz analog den Aluminaten. Die Hänte nahm mit der Zeit (immer vor Kohlensäure geschützt) derart zu, daß die Masseinem mäßig starken Drucke zu widerstehen vermochte, vom Fingernagel aber noch bequem geritzt werden konnte. Der Luft ausgesetzt wurden sämmtliche Probez ganz vorzüglich hart, also durchaus nicht von der Kohlensäure zersetzt. Unter Wasser aber wurden sie vollständig zerlegt, indem das Wasser sich des Kalke bemächtigte.

Hieraus schließt Michaëlis, daß es keine Eisenoryd Ralk Verbindung giebt, welche dem Wasser zu widerstehen vermag; es sei denn, daß die Kohlensaur die Masse zuvor so dicht und unzugänglich gemacht habe, daß kein Wasser metz dem noch vorhandenen Eisenoryd Ralk gelangen kann. Die vor Kohlensaur geschützte erhärtete Verbindung Fe2O3.3CaO entsprach der Formel Fe2O3.3CaO + 2H2O und die Verbindung 2Fe2O3.3CaO der Formel 4Fe2O3.6CaO + 3H2O.

Ueber das Verhalten der Kieselsäure zur Magnesia an Stelle des Kalkes sind von v. Fuchs gleichfalls Versuche angestellt worden; derselbe bemerkt hierüber: "Um die Wirkung der Bittererde bei der nassen Cementation zu beurtheilen, muß man voraus wissen, daß diese Erde eine starke Verwandt schaft zur Kieselsäure hat und höchst wahrscheinlich sogar eine stärkere als der Kalk, daß sie auch von der Thonerde stark angezogen wird und mit dieser und der Rieselsäure sehr innige und schwer zu zersetzende Verbindungen bildet. Sie läßt sich auch unter den gehörigen Umständen auf nassem Wege mit der Kieselerde in Verbindung bringen. Es entsteht mithin hier die doppelte Frage: wie verhält sich der Kalk zu den bittererdehaltigen Silicaten, und wie der bittererdige Kalk zu den Silicaten überhaupt?

Die bittererdehaltigen Silicate zeigten sich gegen den Kalk auf nassem Wege am allerwiderspenstigsten, und die feinsten Pulver von Diopsid, Tremolit, Talk und Speckstein bekamen mit demselben in Wasser nicht den mindesten Zusammenhang, weder vor noch nach dem Glühen. Indessen gab ich doch die Hossmung nicht auf, dieses Band, um mich so auszudrücken, durch ein heftiges Feuer lockerer zu machen und somit dem Kalk Eingang zu verschaffen. Dieses gelang mir auch wirklich mit dem Speckstein, den ich vor dem Gebläse einer so starten Hitze aussetzt, als ich nur hervorzubringen im Stande war. Er vershielt sich nun wie ein guter Cement, was um so merkwürdiger ist, da er durch das Brennen eine solche Härte erlangt hatte, daß er lebhaft Funken mit dem Stahle gab.

Auch der geschmolzene Tremolit, welcher nebst Bittererde auch Kalk entshält, zeigte sich nicht ganz schlecht. Es möchten jedoch in keinem Falle die Siliscate, welche viel Bittererde enthalten, als Cemente sehr zu empfehlen sein, weil ihnen immer sehr schwer beizukommen sein wird.

Wegen dieses Widerstandes der bittererdehaltigen Silicate gegen den Kalk ließ sich im Boraus vermuthen, daß, wenn die Bittererde den Silicaten gegenüber gestellt wird, wie es geschieht, wenn zur Cementation bittererdehaltiger Kalk angewendet wird, die Resultate noch besser aussallen werden, als mit reinem Kalk, und dieses bestätigten mir auch zahlreiche Bersuche, welche ich mit gebrannstem Dolomit angestellt habe. Die meisten Proben zogen schneller an, und viele besamen eine größere Härte als mit Kalk, und selbst einiger ungebrannter Thon, namentlich der Porzellanthon, besamen nach längerer Zeit eine nicht unbedeutende Consistenz. Auch auf das Glas und den ungebrannten Feldspath wirkte der gebrannte Dolomit viel stärker ein als der Kalk. Die bittererdehaltigen Silicate widerstanden ihm aber ebenso hartnäckig wie diesem."

Nach Winkler ist ein Gehalt an Bittererde im Portlandcement nachstheilig; der Grund liegt nach ihm darin, daß dreibasische Bittererde-Kalk-Silicate durch Wasser nicht zerlegt werden.

Michaölis führt an, daß er bei Versuchen, die er zum Zwecke angestellt hat, um zu sehen, ob und wie weit der Kalk durch Magnessa ersest werden kann, zu wenig günstigen Resultaten gelangte.

Heldt giebt an, daß er mit sein geriebenem, geglühtem Asbest, Serpenstin, Batrachit, Speckstein, Talk und Diopsid nach wochenlangem Stehen mit Kalkbrei kein erhärtetes Kalksilicat erhielt. Auch konnte er mit künstlich durch Fällung von Bittersalzlösung mit Wasserglas erzeugter kieselsaurer Magnesia von der Zusammensetzung MgO.3 SiO₂ + 2 H₂O und Kalkbrei keine erhärtete Masse erhalten.

Rivot und Chatoney¹) behaupten, daß die Magnesia sich mit Kieselssäure und Thonerde ähnlich verhält wie der Kalt; sie bildet nämlich ebenfalls damit Berbindungen, die sähig sind, durch Wasseraufnahme zu erhärten, und zwar noch besser als die Kaltverbindungen der Wirtung des Meerwassers zu widerstehen vermögen. Magnesiahaltige Kaltsteine anzuwenden, sei aber durchaus nicht rathsam, weil das Magnesiasilicat und das Magnesiaaluminat das Wasser nicht so schnell ausnehmen, wie die entsprechenden Kaltverbindungen, und sie außer dem nach dem Einbringen als Mörtel in das Wasser zum Theil durch den im Ueberschuß verbliedenen Kalt zersetzt werden könnten, wenn das Gemenge nicht vorher, mit etwas Wasser angemacht, lange genug gestanden hat.

Lieven²) schließt aus einer Reihe von Versuchen, daß die Magnesia bei dem Erhärten eine ebenso wesentliche Rolle spielt als der Kalt, indem sie wie dieser, wasserhaltige, einsache und Doppelsilicate bildet und zwar entweder durch Vermittelung der Alkalien oder auch, wenngleich langsamer, bei Abwesenheit derselben. Mit Wasser bereitete Mischungen von 1 Aequivalent Nagnesia und 1 Aequivalent Kieselerde erhärteten nach dem Trocknen, heftigem Slühen und Pulvern mit Wasser angerührt schnell und vollkommen und ergaben die Zussammensetzung $2(MgO.SiO_2) + 9H_2O$ und $4(MgO.SiO_2) + 22H_2O$.

Die Alkalien vermitteln die Silicatbildung auf nassem Wege. Wenn ein hydraulischer Mörtel, der Alkalien enthält, im Wasser erhärtet, so werden die Alkalien zum Theil oder ganz ausgeschieden. Fuchs schreibt den Alkalien keinen directen Einfluß auf das Erhärten des Wassermörtels zu, weil sie sich nicht chemisch mit dem Kalke verbinden. Da sie aber die Kiefelsäure in einem gewissen aufgeschlossenen Zustande erhalten und ihren Platz allmälig dem Kalke überslassen, so ist ihre Gegenwart als vortheilhaft zu betrachten.

Auch nach Michaölis sind die kieselsauren Alkalien für den Erhärtungsproceß nützlich; sie führen die Kieselsäure in eine lösliche, verbindungsfähige Form über, in welchem Zustande sie sich mit Kalk auf nassem Wege verbindet; die kieselsauren Alkalien wirken also indirect cementirend.

Nachdem wir in Vorstehendem die bisher gewonnenen Untersuchungsresultate über die Natur und Bedeutung der einzelnen Bestandtheile der Cemente zusammengestellt haben, wollen wir daran anschließend die verschiedenen Theorien der Erhärtung der hydraulischen Mörtel besprechen.

Der beim Erhärten der hydraulischen Mörtel stattfindende chemische Vorgang ist zuerst von v. Fuchs erklärt worden 3); derselbe bewies, daß die Erhärtung im Wesentlichen auf einer chemischen Verbindung zwischen

¹⁾ Wagner's Jahresber. der chem. Technologie 1856, S. 131.

²⁾ Ebend. 1867, S. 410.

³⁾ Ueber die Eigenschaften, Bestandtheile und chemische Verbindung der hydrau: lischen Mörtel. Eine von der Haarlemer Gesellschaft der Wissenschaften im J. 1832 preisgekrönte Schrift. Dingl. pol. J. 49, 271 ff.

aufgeschlossener Rieselsäure und Kalkhydrat, welche sich auf dem nassen Wege allmälig herstellt, beruhe, und daß es folglich kein Cement ohne Rieselerde geben könne. Jeder hydraulische Mörtel, sei er eine Mischung von Buzzolanen mit Kalk oder sei er gebrannter Mergel (der Portlandcement war damals noch nicht bekannt) enthält außer freiem Kalk freie Kieselsäure und kalkarme Silicate in aufgeschlossenem Zustande; nach dem Anmachen mit Wasser verbindet sich der Kalk mit der Kieselsäure oder dem Silicate unter Aufnahme von chemisch gesbundenem Wasser, und bildet damit eine erhärtete, dem Zeolith ähnliche Bersbindung.

Im Gegensatz bazu stellte Bicat in Frankreich die Ansicht auf, daß beim Brennen eines thonhaltigen Kalksteins ein Doppelsilicat von Thonerde und Kalk entsteht, welches sich hydratisirt, b. h. Wasser chemisch bindet, ahnlich dem gebrannten Gpps, und daß daburch das Erhärten der hydraulischen Mörtel bedingt Auch Ruhlmann 1) ist ähnlicher Ansicht; er sagt hierüber: die kieselerdeist. haltigen Kalksteine ober ber mit Thon gemengte fette Kalk geben beim Brennen Doppelsilicate ober Doppelaluminate von Kalt und einem Alkali; diese künstlichen Berbindungen sind ben natürlichen analog, welche die Mineralogen Mesotyp, Apophyllit, Stilbit nennen. Diese verschiedenen Berbindungen bilben Hydrate und wenn sie in den natürlichen hydraulischen Kalken vorkommen, verlieren sie dieses Wasser beim Brennen, um es alsbann beim Befeuchten wieder aufzunehmen wodurch sie ein schnelles Erhärten der Mörtel herbeiführen. Bilden sich diese Doppelfalze ober analogen Berbindungen während des Brennens der kunftlichen Gemenge, so sind die erzeugten Silicate masserfrei und befinden sich daher in dem Augenblide, wo man sie mit Wasser in Beruhrung bringt, in bemselben Bustande, wie die natürlichen Producte nach ihrem Brennen. Es findet daher beim Erhärten der hydraulischen Mörtel eine Wirkung statt, analog derjenigen, welche bas Härten des Sppses veranlaßt, nämlich eine Hydratbildung.

v. Pettenkofer²) erklärte 1849 die Erhärtung aller hydraulischen Mörtel, auch der Portlandcemente, nach der Theorie von v. Fuchs, nimmt dagegen an, daß der Grad der Erhärtung nicht sowohl von der Quantität als von der chemisschen Zusammensetzung des Thones und von dem Cohärenzzustande des Cementes abhänge. Gleichwie der natürlich vorkommende Opal ein härteres hydraulisches Product giebt, als die präcipitirte pulverige Kieselsäure, so ist es auch mit den verschiedenen übrigen Cementstoffen oder Silicaten, je cohärenter und dichter ein Material ist, desto festeren hydraulischen Mörtel wird es liesern.

Nach Feichtinger3), der die Ansichten von v. Fuchs und v. Pettenkofer im Allgemeinen acceptirte, sind bei der Erhärtung der hydraulischen Mörtel wesentlich drei chemische Wirkungen anzunehmen, ohne die ein vollstommenes Erhärten der hydraulischen Mörtel nicht eintreten kann. Diese sind: 1) die Hydratisirung der Silicate, Kieselerde und des Aexkalkes; 2) die Verbindung der Silicate und Kieselsäure mit Kalkhydrat und 3) die Ueber=

¹⁾ Annal. de Chim. et de Phys. Nov. 1847, p. 364.

²⁾ Dingl. pol. J. 113, 368.

³⁾ Ebend. 152, 40.

Moment erfolgt das Anziehen oder Abbinden, d. h. die hydraulischen Mönde gewinnen dadurch soviel Zusammenhang, daß sie im Wasser nicht mehr zersallen; durch das zweite erlangen sie die dem Cohärenzzustande der Kieselsäure oder des Silicats entsprechende Festigkeit und Pärte, welche durch das dritte Moment noch gesteigert und zum Abschluß gebracht wird.

Im Jahre 1856 stellte Aug. Winkler!) die Ansicht auf, daß sich die hydraulischen Mörtel nach den chemischen Borgängen, welche das Erhärten unter Wasser bewirken, und nach den verschiedenen chemischen Verbindungen, die in den noch nicht erhärteten Mörteln vorhanden sind, in zwei Classen eintheilen lassen. Die erste Classe, die er als Romancemente bezeichnet, umfaßt die Gemenge von Puzzolane, Traß, Ziegelmehl 2c. mit kaustischem Kalt und solche hydraulische Mörtel, die durch gelindes Vrennen von Mergeln erhalten werden. Alle diese Romancemente enthalten im frischen Zustande kaustischen Kalt. Als die zweite Classe sind die Portlandcemente zu betrachten; diese enthalten im frischen Zustande kalt.

Die chemischen Verbindungen, welche im frischen und erhärteten Romanscement vorhanden, und die Art und Weise, wie dieselben das Erhärten eines Romancementes unter Wasser bewirken, ist von v. Fuchs vollständig nachgewiesen worden und besteht, abgesehen von dem sich bildenden kohlensauren Kalk, wesenslich in dem Verbinden eines sauren Silicats oder freier aufgeschlossen ner Kieselsäure mit vorhandenem kaustischem Kalk zu basisch sieselssaurem Kalk.

Anders verhält sich dies bei den Portlandementen. Der chemische Borgang, welcher, hervorgerusen durch Wasser, das Erhärten eines Portlandementes bewirkt, besteht in dem Zerfallen eines Silicats, das 3 die 4 Acquivalente Basis, Kalt und Alkalien auf 1 Acquivalent Säure, Kieselsäure, Thonerde und Sissenoryd enthält, in freien kaustischen Kalk und solche Berbindungen zwischen Kalk mit Rieselsäure und Kalk mit Thonerde, die sich auf nassem Zwischen den genannten Körpern herstellen lassen. Bom Sisenoryd ist nickt wahrscheinlich, daß es in erhärteten Portlandeementen mit Kalk verbunden ik Der ausgeschiedene Kalk verbindet sich an der Lust mit Kohlensäure zu kohlenssaurem Kalk.

Ein erhärteter Portlandcement enthält also dieselben Berbindungen, wie ein erhärteter Romancement. Es bilden sich diese Berbindungen aber unter der Einwirkung von Wasser auf entgegengesetzte Art. Ihr Unlöslichkeit in Wasser und ihr inniges Aneinanderlagern während des alle mäligen Entstehens bewirkt, daß das ursprüngliche Pulver nach und nach in eine zusammenhängende harte Masse übergeht.

Aus Versuchen schließt Winkler weiter, daß die Kieselsäure in den Portlands cementen durch Thonerde und Eisenoryd vertreten werden kann. Die Thonerde vermindert hierbei den Grad des Erhärtens nicht, macht aber den Cement weniger

¹⁾ Journ. praft. Chem. 67, 444.

geeignet, den Einwirkungen der Kohlensäure zu widerstehen. Das Eisenoryd bewirkt sowohl geringeres Erhärten als geringere Beständigkeit.

Der Winkler'schen Ansicht trat Feichtinger¹) durch Bersuche entgegen und suchte die Richtigkeit der Fuchs'schen Theorie auch für die Portlandcemente zu beweisen. Hierauf erwiderte Winkler²) und fand in den Feichtinger'schen Bersuchen gerade eine Bestätigung seiner eigenen Ansicht, welche er noch durch neue Bersuche zu beweisen suchte.

Rivot und Chatonen³) erklären den Proceß der Erhärtung der hydraus lischen Mörtel in folgender Weise:

Wenn die Kalksteine Kieselsäure in Form von seinem Quarzsand ohne Beismengung von Thon enthalten, so bewirkt das Brennen die Verbindung fast des ganzen Sandes mit einem Theile des Kalkes und die vollständige Austreibung der Kohlensäure. Der so erhaltene hydraulische Kalk ist ein Gemenge von tieselsaurem Kalk von bestimmter Zusammensetzung mit im freien Zustande verbliebenen kaustischem Kalk und unverbundenem Sande. Die hydraulische Eigenschaft beruht lediglich auf dem Gehalt an kieselsaurem Kalk, welcher die Zusammensetzung 3 CaO. SiO2 hat und welcher beim Erhärten des Mörtels 6 Mol. Wasser bindet, so daß ein wasserhaltiger kieselsaurer Kalk von der Zusammensetzung 3 CaO. SiO2 + 6 H2O entsteht.

Enthält der Kalkstein Thon, so sind die beim Brennen eintretenden Reactionen verschieden, je nach dem Mengenverhältniß des Thons und dem beim Brennen angewendeten Hitzegrade. Wenn die Hitze beim Brennen nicht höher gesteigert wird, als nöthig ist, um die Kohlensäure auszutreiben, verbindet der Kalk sich abgesondert mit Kieselsäure und mit Thonerde, und bildet kieselsauren Kalk, 3 Ca O . Si O2, und Thonerbetalt, 3 Ca O . Al2 O3. Jede dieser Berbindungen nimmt bei Gegenwart von Wasser 6 Mol. desselben auf. Das Kalkaluminat ist aber weniger beständig als das Silicat und kann langsam durch Wasser zerset werden. Wird das Brennen bei sehr starker Hitze ausgeführt, so ist das Product ungleichmäßig. Die am wenigsten der Hitze ausgesetzt gewesenen Theile enthalten noch Kalkaluminat und Kalksilicat im nicht mit einander verbundenen Zustande, die stark erhitzten Theile dagegen enthalten die Kieselsäure, die Thonerde und den Kalk mit einander verbunden. Bei Gegenwart von Wasser zersetzt sich das Silicat von Thonerde und Kalk ziemlich rasch in Kalkaluminat und Kalksilicat, welche zur Erhärtung beitragen können, gleich als ob sie nicht vorher verbunden gewesen wären.

Der Theorie von Rivot und Chatonen zufolge würden demnach die hydraulischen Eigenschaften der Cemente durch bloße Wasseraufnahme bedingt, ähnlich wie das Erhärten von Gyps, eine Ansicht, die schon srüher, wie oben ans gegeben, von Vicat und Kuhlmann aufgestellt wurde.

¹⁾ Feichtinger, Dingl. pol. 3. 174, 437; 176, 378.

²⁾ Winkler, Ebend. 175, 208; 178, 223.

⁸⁾ Compt. rend. 43, 302 u. 785. Wagner's Jahresber. der chem. Technologie 1856, S. 131.

Heldt 1) kam durch umfassende Versuche zu folgender Ansicht. Beim Glühen von Kalk mit tieselsaurer Thonerde bildet sich, in Folge der größeren Verwandtschaft, welche die Thonerde zu Kalk besitzt, ein Aluminat des Kalks und die in Folge dessen serbindung, die mit 3 Aequivalenten Kalk ihre Begrenzung sindet, während 1 Aequivalent Thonerde mit Leichtigkeit 4 Aequivalente Kalk binden kann. — In gleicher Weise geschieht die Zersetzung des kieselsauren Sisenoryds in Folge der Verwandtschaft des Sisenoryds zum Kalk, obwohl die Verwandtschaft beider zu einander viel geringer ist, als die der Thonerde zum Kalk.

Der aus Thon und Kalk gebrannte Mörtel enthält also Thonerde-Kalk, Eisenoryd-Kalk und Kieselsäure mit überschüssigem Kalk zusammengesintert (5 bis

6 Aequivalente in ber Regel) als Hauptbestandtheil.

Unter der Einwirtung des Wassers zerfällt die mit Kalk übersättigte kiesels saure Kalkverdindung nebst der Verdindung des Kalks mit Thonerde und Eisen ornd in Thonerde und Eisenschhndrat — die als solche wirkungslos im Cement verbleiben — und in Kalk. Dieser letztere wird theils Carbonat, theils giebt er, als Hydrat gelöst, das Mittel zur Bildung eines basischen Kalkslicats, die unter Erhärtung vor sich geht. Diesem Silicate, dessen Bildung die Ursache der Erbärtung ist, giebt Heldt die Formel:

$3 \operatorname{Si} O_2 . 5 \operatorname{Ca} O + 5 \operatorname{H}_2 O$.

Bei fortbauernder Einwirkung der Kohlensäure, wie bei altem erhärteten Cement setze sich das basische Silicat nach und nach in freie Kieselsäure, in neutrales Silicat und kohlensauren Kalk um. Die freie Kieselsäure verkitte (wie bei Gemengen von Kreide und Wasserglas) die Theilchen des Carbonats zu steinsharter Masse. Die Bildung jenes basischen Kalksilicats könne nur in einem alkalischen Medium Platz greisen, daher der fördernde und beschleunigende Einfluß der Alkalien im Cemente.

Von E. Fremy²) wurde zunächst die Unrichtigkeit seiner Landsleute, Bicat, Rivot und Chatoney, bewiesen, welche die Erhärtung auf eine Wasseraufnahme der im Feuer gebildeten Thonerde=Ralk= und Kalksilicate zurücksührten, indem er zeigte, daß weder Kalksilicate, noch Thonerde=Kalksilicate (künstlich dargestellte) in Berührung mit Wasser erhärten. Nach Fremy ist die Erhärtung das Resultat von zwei verschiedenen chemischen Wirkungen, nämlich:

1. der Hydratisirung der Kalkaluminate, und

2. der Reaction des Kalkhydrats auf das Kalksilicat und das Kalkhon, erdesilicat, welche in allen Cementen enthalten sind und in diesem Falle wie Puzzolane wirken.

Durch Brennen eines thonigen Kalksteins erhält man nur dann einen guten Cement, wenn die Menge des Thons zu der des Kalks in solchem Verhältnisse steht, daß sich erstlich ein Kalkaluminat von der Zusammensetzung CaO. Al₂O₃, oder 2 CaO. Al₂O₃, oder 3 CaO. Al₂O₃ bilden kann, welches Kalkaluminat daß

^{1) 3.} pratt. Chem. 94, 209.

²⁾ Compt. rend. 60, 993. Dingl. pol. 3. 177, 376.

wesentlichste Agens der Erhärtung ist; außerdem entstehen aber beim Brennen zugleich mit Säuren aufschließbare Silicate (Kalt = und Thonerdesilicate), welche unfähig sind, Wasser zu binden und für sich zu erhärten, wohl aber im Stande sind, nach Art der Puzzolane mit Kalt zu erhärten. Dieser Kalt liefert, wenn kein freier Kalk vorhanden ist, das Alüminat, welches sich mit Wasser unter Abgabe eines Theils von Kalk zersett.

In einer drei Jahre später folgenden Abhandlung von Fremy¹) treten die Aluminate gänzlich in den Hintergrund gegen die Wirkung der Silicate als Puzzolane, indem derselbe ausdrücklicher betont, daß beim Brennen Silicate von verschiedener Zusammensetzung entständen, aus Kieselstäure und Thonerde einfache und doppelte, die sämmtlich die Eigenschaft besitzen, freien Kalk aufzunehmen. Hierauf, keineswegs auf Hydratisirung der Silicate, beruhe die Erhärtung der Semente.

Prinz zu Schönaich-Carolath2) lieferte Beiträge zur Theorie des Portlandcementes, worin er sich, anknüpfend an die Arbeiten von v. Fuchs, v. Pettenkofer und Feichtinger, der Ansicht dieser am meisten zuneigt.

Dr. W. Michaölis 3) bekennt sich zu der zuerst von A. Winkler ausgesprochenen Ansicht, daß der Portlandcement sich seiner chemischen Natur
nach dadurch vom Romancemente (den hydraulischen Kalken) unterscheide, daß
er keinen freien Kalk enthalte.

In den hydraulischen Kalten beruhe die Erhärtung zunächst auf der Aufschließung der Kieselsäure und ihrer Berbindungen im Feuer, dann auf der Berseinigung von Kalt und Kieselsäure einerseits und von Kalt mit Thonerde und Eisenoryd andererseits, unter Eintreten von Wasser, wahrscheinlich nach der Formel:

$$2 \operatorname{Ca} O \cdot \operatorname{Si} O_2 + 4 \operatorname{H}_2 O$$

und

$$3 \text{ Ca O . Al}_2 \text{ O}_3 \text{ (Fe}_2 \text{ O}_3) + 3 \text{ H}_2 \text{ O}.$$

Zu beiden Endproducten, dem gewässerten Silicat und Aluminat, geselle sich danu noch kohlensaurer Kalk aus dem ursprünglich frei vorhanden gewesenen überschüssigen Kalk und der Kohlensäure der Luft oder des Wassers.

Was die Portlandcemente anlangt, so bestehen auch diese nach Michaölis aus Kalksilicat und Kalkaluminat (Eisenoryd-Kalk). Indem er nun die Annahme einiger Autoren von einer, wenn auch nur geringen Menge von freiem Kalke im Portlandcemente vollkommen verwirft und das Abgeben von Kalkhydrat bei der Behandlung mit Wasser aus der Zersetharkeit des Cementes durch Wasser erklärt, indem er sich ferner auf die Thatsache stützt, daß in Wasser erhärteter Portlandcement, nochmals gebrannt, sein Hydratwasser abgiebt und nachher wieder mit Wasser denselben Härtegrad und dieselbe Festigkeit erlangt, scheint ihm kein Bebenken mehr gegen die Ansicht zu bestehen, daß das Erhärten des Portlandcementes einsach auf der chemischen Bindung von Wasser von Seiten der beim Brennen entstandenen Berbindungen beruhe. Damit schließt er jedoch nicht aus, daß auch

¹⁾ Compt. rend. 67, 1205. Dingl. pol. 3. 192, 53.

²⁾ Chem. Centralbl. 1866, S. 1062.

⁸⁾ Die hydraulischen Mörtel 2c. 1869, S. 194.

andere complicirtere Reactionen nebenher verlaufen, so die Zersetzung sehr basischer Kalkaluminate (Eisenorydkalk), welche drei und mehr Aequivalente Kalk auf Aequivalent Sesquioryd enthalten, durch Wasser in minder basische erhärtende Berbindungen und Kalkhydrat, so die Bildung von kohlensaurem Kalk aus Kalkhydrat und durch Zersetzung von Kalk- und Alkalisilicat durch Kohlensäure. Die dabei frei werdende Kieselsäure schlägt sich, soweit sie nicht mit noch vorhandenem Kalkhydrat Verbindungen eingeht, als Verkittungsmittel der Cementtheilchen nieder. Damit hänge auch die Beobachtung zusammen, daß Portlandcement an der Lust größere Härte annimmt als unter Wasser.

Der erhärtete Portlandcement enthält nach Michaelis daher im Wesentslichen:

1) basisches, start erhärtendes Kalksilicat von der Formel:

$$5 \, \text{CaO.} \, 3 \, \text{SiO}_2 + 5 \, \text{H}_2 \, \text{O}_3$$

2) stark erhärtendes Kalkaluminat (Eisenoryd=Kalk) von der Formel:

$$3 \, \text{CaO} \cdot \text{Al}_2 \, \text{O}_3 \, (\text{Fe}_2 \, \text{O}_3) \, + \, 3 \, \text{H}_2 \, \text{O} \, \, \, \text{und}$$

3) Ralkhybrat.

Schulatschenko¹) unterscheidet ebenfalls zweierlei Cemente: solche, die freien Kalk enthalten (Romancemente) und deren Theorie des Erhärtens v. Fuchs gegeben hat, und solche, die keinen freien Kalk enthalten (Portlandscemente) und deren Erhärtungsproces noch nicht sicher ermittelt ist.

Prof. Dr. Friedr. Knapp²) bespricht in einer sehr werthvollen, im Jahre 1875 erschienenen Abhandlung über Mörkel und Cement den Grund, westhalb die bis dahin ausgeführten Untersuchungen über das Wesen der Cemente zu keiner einheitlichen abgeschlossenen Erkenntniß geführt haben. Wir geben die bezüglichen Erörterungen, da dieselben von großem Interesse sind, aussichrlicher wieder.

Wie immer in der Wissenschaft, so weisen auch hier solche verwirrende Meinungsverschiedenheiten und widersprechende Ergebnisse auf einen Mangel in der Methode zurück, auf eine Unklarheit der Fragestellung. In erster Linie gehört hierher der durch die ganze Discussion sich ziehende Mangel an Untersiche id ung zwischen dem chemischen und dem mechanischen Proces.

Wenn die Theilchen eines Cementes mit Wasser steinartigen Zusammenhang gewinnen, so ist dieses zunächst ein rein mechanischer Vorgang. Dieser meschanische Vorgang setzt andere Bedingungen voraus, von denen der chemische Proces nur eine, allerdings sehr wesentliche ist.

Umgekehrt ist es keineswegs eine logische Nothwendigkeit, daß die Theilchen eines Cementes zu Stein zusammenwachsen müssen, wenn in diesem Cement ein chemischer Proceß, eine Bildung von dem oder jenem Silicat, oder Aluminat u. s. w., eine Bindung von Hydratwasser vor sich geht. Unzweifelhaft ist die wesentlichste Bedingung der Versteinerung des gemeinen Luftmörtels die Bildung von kohlen-

1) Zeitschr. f. Chemie 1869, S. 14 u. 281.

⁻²⁾ Amtlicher Bericht über die Wiener Weltausstellung 1873. Erstattet von der Centralcommission des Deutschen Reiches 1875, 3, 588.

aurem Kalk, aber die Umwandlung des Kalkhydrats in kohlensauren Kalk bedingt nicht allemal die Versteinerung; nicht bloß die Thatsache, daß es zu Stande ommt, sondern auch die Art, wie es zu Stande kommt, entscheiden. Es handelt ich stets um das Zusammentreffen von verschiedenartigen Bedingungen und die Lufgabe kann nur darin bestehen, diese im Einzelnen zu erkennen und in ihrem Zusammenwirken zu begreifen.

Im Gegensaße dazu hat man bislang die Erscheinung viel zu einseitig als ine bloß chemische aufgefaßt, und wo man am weitesten ging, diese geradezu mit er mechanischen identificirt. Man dachte sich die Erhärtung der Cemente schlechtsin als eine Function dieser oder jener chemischen Verbindung; indem man diese Berbindung zu bestimmen suchte, glaubte man zur Erklärung der Erscheinung zu zelangen. Man kam — gegen alle Logik — dahin, einen mechanischen Vorgang durch eine chemische Gleichung auszudrücken.

In zweiter Linie ist die übertriebene Gewöhnung an Hypothesen und Annahmen, ihre Aufstellung als wissenschaftliche Glaubenssäße, gegenüber den objectiv
sestgestellten Thatsachen — mit einseitiger Auslegung von Beobachtungen, sowie
mit unzulässiger Berallgemeinerung von nur im Besonderen gültigen Wahrnehmungen im Gesolge — weiteres Hinderniß geworden für klarere Erkenntniß.

In Ermangelung zuverlässiger Mittel sind wir nicht im Stande, mit Bestimmtheit nachzuweisen, welche Berbindungen beim Brennen der Cemente entstehen, ob eine oder mehrere, ob Silicate oder Aluminate neben einander, oder ob ein Silicat aus sämmtlichen Basen. Es ist vorerst nicht zu entscheiden, ob die Erhärtung von einer bestimmten Berbindung ausgeht und von welcher. Das Alles sind nur Annahmen und Hypothesen. Feststehende Thatsachen sind für die Kieselsäurecemente nur die folgenden als Bedingung des steinartigen Erhärtens: sie müssen durch Brennen in Säure vollkommen aufschließbar geworden sein; sie nehmen Wasser in chemischer Berbindung auf und geben etwas von ihrem Bestande an das Wasser ab, nämlich die Alkalien, eine unbeträchtliche Menge Kalk und eine noch geringere an Kieselsäure. Bei den gypshaltigen Cementen und bei erhärtender Magnesia ist der Fall so einsach, daß er keine Verschiedenheit der chemischen Deutung zuläßt, es liegt außer der Aufnahme von Hydratwasser keine weitere Erscheinung vor.

Die eigentliche Aufgabe zur Erforschung der Ursache des Erhärtens kann demnach nicht in der einseitigen Ermittelung des bei der Erhärtung der Cemente obwaltenden chemischen Processes, sondern in dem Aussuchen des Verhältnisses der gegenseitigen Abhängigkeit des chemischen und mechanischen Processes bestehen. Die Anwendung aller Mörtel ohne Ausnahme, nicht bloß der hydraulischen, beruht auf der Entstehung eines zusammenhängenden Ganzen aus sein zertheiltem Material und dieses Zusammenwachsen wiederum auf dem Zusammenwirten eines chemischen und eines mechanischen Processes unter bestimmten Bedingungen. Vor der richtig gestellten Aufgabe fällt daher der Unterschied zwischen den verschiedenen Mörteln, sie muß, wenn sie genügend gelöst werden soll, alle gemeinschaftlich umssalsen. Noch mehr. Sie müßte sogar den Nachweis liefern, warum in gewissen Fällen ein und derselbe chemische Process entgegengesetzte mechanische Wirkung haben kann, warum z. B. bei der Magnesia hydraulische Erhärtung, bei dem

gewöhnlichen Kalt Zerfallen in äußerster Zertheilung eintritt. Die richtig gestellte Aufgabe muß alle einschlagenden Fälle, sie muß die Totalität der zusammen gehörigen Erscheinungen umfassen.

Daß die Eigenschaften der Cemente, worauf ihre Anwendung beruht, keiner bestimmten chemischen Zusammensetzung angehört und daß eine die hydranslischen Eigenschaften repräsentirende chemische Formel nicht existirt, geht aus den Studien von F. Schott!) hervor, der für den Portlandseement nachgewiesen hat, daß bedeutende Eingriffe in seinen chemischen Bestand möglich sind, ohne der Erhärtungsfähigkeit zu nahe zu treten. Mit einer Lösung von kohlensaurem Ammoniak z. B. erhärtet derselbe noch besser als mit Wasser, odwohl das Product 57,6 Proc. kohlensauren Kall und 2,1 Proc. kohlensaure Magnesia, beide vor dem Abbinden sertig gebildet, entshielt. Dem Portlandcement sind damit volle 3/4 seines disponiblen Kalkes entsgogen. Aus dem mit kohlensaurem Ammoniak erhärteten Product lies sich zehr mal mehr lösliche Kieselstäure (9,18 Proc.) ausziehen, als aus dem mit blosem Wasser erhärteten (0,883 Proc.). Siehe S. 205.

Auf rein synthetischem Wege kam Schott ferner zu folgenden nicht minder bedeutsamen Ergebnissen. Gemenge aus chemisch reinen Materialien, nämlich gemahlenem Quarz, Thonerbe und Eisenoryd (erstere aus schwefelsaurer Thonerbe, letzteres aus Chlorid durch Ammoniak gefällt) und kohlensaurer Kalk (aus Chlorcalcium durch kohlensaures Ammoniak gefällt) in folgenden Verhältnissen:

				1.	2.	3.	4.
Rieselfäure	•	•	•	23,8	23,8	23,3	24,3
Thonerde	•	•	•	11,4		6,5	6,9
Eisenoryd	•	•	•		11,4	4,7	4,8
Ralk	•	•	•	64,8	64,8	65,4	64,1
		•		100,00	100,00	99,9	100,1

bei beginnender Weißgluth gebrannt, fein zerrieben und mit Wasser aus gemacht, gaben sämmtlich trefflich erhärtende Producte, auch der Cement Rr. 2, gänzlich frei von Thonerbe, aus bloßem Gisenoryd mit Kalk. Gine andere Probe von letterem, der man 1,2 Proc. Aeynatron zugefügt hatte, lieferte eine schwarz braune und zwar die härtefte bis dahin beobachtete Cementmaffe. Die Broben Nr. 3 und 4, lediglich im Kalkgehalte verschieden, mit noch mehr Kalk versch (7,7 und 8,0 Proc.), zerfielen zu Pulver, welches jedoch mit Wasser angemacht an ber Luft wieder bedeutend nacherhärtete. Alle Gemenge von obigen Stoffen, die bei den praktisch möglichen Feuergraden hinreichend sintern und dicht werden, und Alle kommen in der nach dem Glühen nicht zerfallen, eignen sich zu Cementen. Eigenschaft überein, Wasser chemisch zu binden und zwar langsam ohne merkicht Entwickelung von Wärme, wie die fabrikmäßig erzeugten Portlandcemente. Aber nicht, daß sie Wasser binden, sondern die Art, wie sie es binden, ist dut Darüber ist folgende Beobachtung von Charafteristische und Entscheidende. Schott sehr belehrend. Englischer Portlandcement wurde von den sandgroben

¹⁾ Dingl. pol. 3. 202, 434 u. 513.

Theilen durch Abschlämmen (aus Petroleumsprit) befreit; der zarte flockige Theil allein mit einem großen Ueberschuß von Wasser unter sleißigem Umschütteln acht Tage stehen gelassen, so daß das Ganze einen losen Schlamm bildete, nahm 14,8 Proc. Wasser auf; derselbe Portlandcement in einen Kuchen gegossen und sechs Monate unter Wasser ausbewahrt, 20,4 Proc. Auch dann war die Wasser aufnahme noch nicht beendigt, denn vollkommen erhärteter Portlandcement, sein zerrieben und mit Wasser angemacht, bindet nochmals ab und nimmt einige Festigkeit an, offenbar durch Bloßlegung von Theilchen, zu denen das Wasser nicht hatte gelangen können.

Von Schott wurde auch nachgewiesen, daß die Korngröße des Portlandscementes von Einfluß auf die Erhärtung ist. Der nach der Abscheidung des staubsörmigen seinen Theiles vom besten Portlandcement bleibende Rückstand hat das Korn von mittelgrobem Sand. Er gewinnt mit Wasser angemacht auch nach Monaten keinen nennenswerthen Zusammenhang, bindet aber, nachdem er seinsgerieben wird, sogleich ab und erlangt denselben Härtegrad wie der mehlseine Theil. Bei grobem Korn sind der Berührungspunkte zu wenig, das Wasser wirkt nur sehr oberstächlich und dringt nicht in das Innere der groben Körner vor, die Zerkleinerung muß der Wirkung eine weite Strecke entgegenkommen.

Knapp weist noch barauf hin, daß die hydraulische Eigenschaft bedingt ist von dem physitalischen Zustande des Cementes, nämlich von der Sinterung im Feuer. Mit der Sinterung Hand in Hand geht eine starke Verdichtung der Masse und mit der Verdichtung eine gründliche Veränderung im Verhalten zu Wasser; ein stark die zur Sinterung gebrannter Cement giebt einen viel härteren Mörtel als ein schwächer gebrannter. Auch ist es Thatsache, daß Portslandcement um so härter wird, je langsamer und allmäliger die Vindung von Wasser erfolgt und je weniger Wärme hierbei austritt. — Nicht ohne Einsluß ist auch die Menge des beim Anmachen verwandten Wassers, indem die Härte durch zu reichlichen Zusat von Wasser verringert wird. Die normale Erhärtung der hydraulischen Producte überhaupt, also auch der Cemente, hängt daher nach Knapp gleichzeitig von mehreren Bestingungen ab, nämlich:

- 1. bavon, daß überhaupt Waffer gebunden wird,
- 2. daß dabei keine merkliche Wärme entwickelt wird, daß der Proceß langsam vor sich geht,
- 3. von der Menge des Wassers, welches gebunden wird,
- 4. von der Menge des beim Anmachen des gepulverten Cementes verswendeten Wassers,
- 5. von dem Korn der gepulverten Masse,
- 6. von der Zeit der Einwirkung des Waffers,
- 7. von dem mechanischen der Ausdehnung entgegenwirkenden Widerstande,
- 8. von der Raumerfüllung und dem Volumgewichte.

Bon Dr. Erdmenger 1), der sich im Allgemeinen den Ausführungen von Knapp anschließt, wurde in neuester Zeit die Frage der Constitution des

¹⁾ Thonind.=3tg. 1879, S. 4, 171.

Feichtinger, Cementfabrifation.

Portlandcementes und der Theorie der Cementhärtung in mehreren Auffätzen eingehend besprochen, aus welchen wir Nachstehendes entnehmen: Im Hinblick auf die bisherigen fruchtlosen Bemühungen, den Portlandcement als eine bestimmte Mineralverbindung, nach genau fixirten stöchiometrischen Gesetzen gebildet, nachzuweisen, liegt es nahe, die Bermuthung auszusprechen, daß der Ports landcement eine derartige Berbindung gar nicht ist und mithin auf dem Wege der Analyse die Materialien zu einer rationellen Theorie über die Zusammensehung bes Cementes nicht beschafft werden können. Dr. Erdmenger faßt baber den Portlandcement nicht mehr auf als eine in engen Grenzen fixirte Minerale Silicatverbindung, sondern vielmehr als eine durch Schmelzmittel auf: geschlossene Silicatverbindung, als einen geschmolzenen, aufgeschlossenen Anstatt der meift als Schmelzmittel üblichen Alkalien ist hier als Ruchen. Schmelamittel Ralt angewendet worden und zwar zu dem Zweck, um Thon aufzuschließen. Und sowie beim Aufschließen von Thon durch Alkalien in der Menge des zuzusetzenden Schmelzmittels große Variationen möglich sind, so ist es auch beim Aufschließen der Thone durch Kalk. Alle so erhaltenen Producte geben bis zu außerordentlich wenig Thongehalt hinauf nach dem äußerer Ansehen der Stücke, nach der Farbe und Schwere des Pulvers ein Product, de man im Allgemeinen als Portlandcement bezeichnen könnte. Rein theoretisch und nur im Hinblick barauf, aufgeschlossenen, durch Gauter nun leicht vollkommen zerlegbaren Thon zu erhalten, sind alle diese Producte von analoger Bedeutung. Wird bei der Herstellung dieser Schmelz producte ein bestimmter Gehalt an dem Schmelzmittel "Kalk" nicht unter- und nicht überschritten, so hat sich herausgestellt, daß dann diese Ralkthonschmelzkucher den Wassermörtel abgeben, welchem allein wir dann aus der ganzen Gruppe Sind nun schon die heraus ben specifischen Namen "Portlandcement" beilegen. Grenzen der Zusammensetzung, innerhalb deren die Masse noch als Portland cement zu bezeichnen ist, nicht allzu eng, so können in der innerlichen Zusammen setzung noch außerdem, gerade wie beim Alkalithonschmelzkuchen, je nach der 3x sammensetzung des Thons, ganz beträchtliche Verschiedungen in der relativen Menge und Art der Einzelbestandtheile stattfinden; beim Kalkthonschmelzkuchen sogar in noch umfangreicherem Grade, als hier ja oft auch der Kalk schon thom ist, Abweichungen also nicht allein aus der Thonzusammensetzung sich herleiten Das Auflösungsmittel für geschmolzenen Alkalisilicatkuchen ist Wasser, bezw. 1827 dünnte Säure. Das Lösungsmittel für den in Rede stehenden Kalkthonschmit kuchen, d. h. für den Portlandcement, ist Säure. Jedoch ist es ja allgement bekannt, daß auch schon das Wasser die Zersetzung (die Dissociation) des ge schmolzenen bezw. gesinterten Productes bewirkt, nur vermöge der Natur des vor liegenden Schmelzkuchens erft nach viel längerer Ginwirkung, und beruht ja eber auf dieser langsamen Zerlegung des Schmelzproductes durch Wasser das, was man Erhärtung nennt. Die bei dieser Zerlegung fic ausscheibenden Substanzen sind zum großen Theile gelatinöser Natur, zudem int fänimtlich fest oder ganz unlöslich und ferner durch die hohe specifische Dichte di ursprünglich unzerlegten Pulvers von vornherein auf eine außerordentlich gering! Raumeinnahme fixirt, ohne welche Localisirung sich jedes einzelne Cementtheilder

erheblich voluminöser aus einander legen würde und wirken ja diese Umstände auf eine intensive und gegen Stoffentsührung durch Wasser möglichst widerstands-fähige Verkittung hin.

Auf dem Wege der Erhärtung kann sich nun vielleicht ein Product von einem bestimmteren, enger begrenzten mineralischen Charakter durch Bildung von bislang ihrer Natur nach noch wenig aufgehellten Berbindungen bilden, und würsden sich die einzelnen Producte nur vielleicht dadurch unterscheiben, daß die Menge des ursprünglichen Cementstoffes, welche in dem Mineral im Laufe der Erhärtung als zwischenlagernde Substanz niedergelegt wird, in den einzelnen Cementmörtelsobjecten diverser Cemente je nach der Kalkhöhe 2c. des angewendeten Cementes variirt.

Der Portlandcement ist demnach nach Erdmenger's Anschauung als ein Kaltwasserzlas zu betrachten, also als ein Wasserzlas, in welchem das Alkali durch Kalt ersetzt ist. Die besondere Natur dieses Kalkwasserzlases ist bestimmend sür den Charakter der vor sich gehenden Erhärtungsweise. Die verkittenden Agentien werden hier durch Aufnahme, d. h. chemische Bindung, von Wasser ausgeschieden. Das Unlösliche und Gallertartige der sich ausscheidenden Substanzen, verbunden mit den durch die vorliegende Dichte des Cementkornes vorgeschriebenen (sehr comprimirend wirkenden) engen Raumverhältnissen sind die Ursachen der hohen Verkittungsfähigkeit bezw. Festigkeitderzielung. Den Charakter der einzelnen Substanzen hat der Portlandcement mit guten hydraulischen Kalken gemein, nicht aber die Dichte des Pulvers.

Erd menger 1) weist noch auf einen anderen Bunkt hin, welcher die Annahme, daß der Portlandcement eine streng fixirte chemische Berbindung sei, schwer zur Geltung kommen laffe. Es ist nämlich bisher noch nicht gelungen, zwischen den chemischen Bestandtheilen des Portlandcementes und der zum Anmachen und späteren Erhärten nothwendigen Baffermenge eine bestimmte Beziehung im stöchiometrischen Sinne nachzuweisen. Findet auch in der Stärke der allmäligen, beim Erhärten erfolgenden Wasseraufnahme eine gewisse Gesetmäßigkeit statt, barf die Wassermenge unter eine bestimmte Grenze ohne Beeinträchtigung der Festigkeit später auch nicht mehr herabgedrückt werden, so wechselt dieses sogenannte Er= härtungswasser doch noch zwischen ziemlich weiten Grenzen und ist im Allgemeinen um so geringer, je weniger Wasser beim Anmachen genommen, je dichter also der Mörtel gemacht und je dichter er in die Formen eingeschlagen wurde. Es ist eben nur soviel Wasser nöthig, daß ein gewisser plastischer Zustand entsteht. Von der gefammten Wassermenge kommt dann nur annähernd soviel auf jedes Cement= theilchen, als zur Umsetzung und Einleitung der Berkittung gegeben ift. starken Wasserzusatz wird ein großer Theil der Cementmasse zu rasch zerlegt, auch theilweise ausgelaugt und überdies aus einander geschwemmt werden, durch Aufschwemmen der verkittenden Stoffe wird aber die Festigkeit herabgestimmt, ba es unzweifelhaft ist, daß die Verkittung um so vollkommener erfolgen wird, in je steiferem und derber plastischem Zustande die Masse gehalten werden kann. Daraus

¹⁾ Thonind.=3tg. 1879, S. 179. Dingl. pol. J. 233, 227.

erhellt auch der Vorzug des Langsambindens zwischen Cementen, die im Uebrigen gleich guter Qualität sind.

Der Erhärtungsvorgang 1) ist nach Erdmenger folgendermaßen aufzusassen. Das Portlandcementpulver nimmt Wasser auf, ganz wie gewöhnlicher Thon, um damit eine Art plastischer Masse zu bilden, so daß das Bosser wie beim Thon das Formbilden ermöglicht. Das Plastischwerden der Theilchen geschieht bei sehr hoher Feinheit sehr rasch, während bei niederer Feinheit die Wassereinwirkung zu dem Zwecke etwas länger andauern muß. Allein ebenso wie der Thon, nachdem seine Plasticität zur Formgebung benutzt ist, nunmehr austrocknen kann und dies sogar die Härte der gesormten Stücke erhöht, ebenso kann aus einem Cementgußstück nach erfolgter (d. i. etwa nach einer Bock) Wasseraufnahme und nach Benutzung ter damit erzielten Plasticität, das lediglich zur Plasticitätserzeugung benutzte Wasser verjagt werden, ohne daß deshalb die Festigkeit beeinträchtigt wird, vorausgesetzt, daß schäbliche Einwirkungen, die durch das vorherige Austrocknen unter Umständen leichter Zutritt haben, abgehalten werden.

Die Cementmasse ist mithin in dem Zustande nach der Formung und der beginnenden Erhärtung wohl kaum als eine bestimmte wasserhaltige Berbindung zu betrachten, sondern vielmehr, wenn man eine Grundverbindung gelten lassen will, als gewässertes Kalksilicat, das deshalb gewässert ist, um die Masse formbar zu machen, bei der aber die Festigkeit auch bei der Vertreibung des Wassers vorhanden bleibt und nicht, wie z. B. bei erhärtetem Gyps, mit der Wassereinbufe verloren geht. Dies ist die Rolle des thonigen Bestandtheiles, mag man dem selben lediglich als Riesel= u. s. w. Gallerte betrachten oder als gewässertes Kallfilicat (nach Michaëlis?). Db und wie viel diese Gallertsubstanz Ralk als zu Substanz untrennbar gehörig enthält, ist noch unbestimmt. Außer dieser gallette bilbenden Substanz ist im Portlandcement viel freier Ralk enthalten. Brennt man Magnesia bis zur Weißgluth, so wird sie bekanntlich zunächst für Wasser einwirkung indifferent. Ganz baffelbe erreicht man mit Ralk, nur muß hier bie Temperatur viel höher sein, nämlich etwa annähernd bis Platinschmelzhitze hinauf Der so erbrannte Kalk hat das specifische Gewicht und die zunächstige scheinbare Indifferenz gegen Wasser mit ganz langsam abbindendem Portland cement gemein. Dadurch, daß dieser Kalk mit aufgeschlossener, b. h. zur Gallentbildung fähiger Rieselfäure zusammen hoher Temperatur ausgesetzt wird, genügt ein viel geringerer Hitzegrad zur Abstumpfung bes Ralkes. Daß keine umfang reichere chemische Rolle von den Gallertbildnern hierbei gespielt werden kann, get schon daraus hervor, daß bereits etwa 3 Proc. derselben genügen, um das Kalt pulver durchweg bei gewöhnlicher Portlandcementtemperatur abzustumpfen. Dieser durch so hohe Temperatur abgetödtete Kalk kann nun int so hoher specifischer Dichte bei gewöhnlicher Temperatur nicht bestehen. Er fängt allmälig an, in feinere Theilchen durch die innere Spannung zu zerfallen und sich aufzublähen

2) Töpfer= u. Ziegler=Ztg. 1880, S. 194.

¹⁾ Thonind. = 3tg. 1879, S. 454; 1880, S. 96 u. 160; 1881, S. 96, 228, 333, 340. Wagner's Jahresber. d. chem. Technologie 1880, S. 499 u. 1881, S. 541.

Das ist ein rein mechanischer Borgang in der Hauptsache, wenn auch der Einfluß der Feuchtigkeit den Anreiz zu dieser Umlagerung und Zersplitterung geben mag. Diesen Zertheilungs und Duellungsproceß, und zwar einen in der Hauptsache trockenen Quellungsproceß, macht nun das Kalkpulver auch bei der Portlandscementerhärtung geltend. Die Gallerte kommt durch die Wasseransaugung zum Gerinnen, d. i. zum Abbinden. Das allmälig aufquellende, trockene, theilweise auch sich hydratissirende Kalkpulver knetet und drückt nun die Gallerte von allen Seiten zusammen, drängt sie so immer mehr dazu, alle Poren zu schließen und eine wachsend dichtere Versilzung und damit eine geschlossenere, dichtere, steinsartigere Masse zu bilden, welche Dichterwerdung man auch beim Vrechen reiner Tementproben am Bruche besonders gut versolgen kann.

F. Merg¹) benkt sich die Constitution des Portlandcementes solgendermaßen: Jedes physikalische Atom der Masse besteht aus einem Kern von Aetkalk mit einer Hülle von aufgeschlossenem Thon bei erzielter Volksommenheit. Je kleiner diese Atome sind und je hochkalkiger der Cement, desto dünner sind diese Hüllen und desto leichter zersetlich durch Wasser ist die Masse und desto systemastischer können sich die durch Einwirkung des Wassers sich abscheidenden Verstitungssubstanzen lagern, desto schneller muß also der Cement erhärten (sosern berselbe nicht treibt) unter sonst gleichen Umständen. Diese dünnen Hüllen, welche den Aetkalk umschließen, sind als eine sehr lockere chemische Verbindung zu betrachten.

Das Wesen der Cementerhärtung suchte auch E. Landrin²) seste sustellen. Er nennt die durch Zersetzen von Silicaten mit einer Säure abzeschiedene und bei Rothgluth getrocknete Kieselsäure hydraulischen Mörtel bewirken. Sie entzieht dem Kalkwasser innerhalb weniger Tage soviel Kalk, daß die gebildete Masse vem Silicate 4 Ca O. 3 Si O₂ entspricht. Die aus der hydraulischen Kieselsäure nit Kalk entstehende Verbindung nennt Landrin "Buzzo-Portland"; sie ist der vesentliche Bestandtheil aller hydraulischen Mörtel.

Nach Le Chatelier3) beruht die Erhärtung des Cementes wie beim Gyps ediglich auf Krystallisation der gelösten Stoffe aus übersättigter Lösung.

Nach Dr. H. Frühling 4), welcher sich ebenfalls im Allgemeinen der von Knapp ausgesprochenen Ansicht anschließt, ist der ganze Vorgang der Erstärtung der Cemente mehr als ein mechanischer, resp. physikalischer broceß anzusehen. Er bestreitet, daß die Bildung von bestimmten Silicaten die Vrundlage der Erhärtung sei. Welche Rollen die Kieselsäure und die Thonerde wiei der Erhärtung aussillen, läßt sich wohl andeuten, aber durch präcise Experimente und durch chemische Formeln nicht nachweisen, namentlich nicht nachweisen, aß sich überhaupt Silicate nach der Erhärtung gebildet haben.

¹⁾ Thonind. - 3tg. 1881, S. 268.

²⁾ Compt. rend. 96, 156, 379, 841 u. 1229. Wagner's Jahresber. d. chem. Lechnologie 1883, S. 648.

⁸⁾ Compt. rend. 96, 1056.

⁴⁾ Wagner's Jahresber. d. chem. Technologie 1883, S. 645.

Ein erhärteter Cement wirkt allgemein nur als ein dichtes Kaltschydrat, chemisch wie physikalisch. Es gelingt Niemandem, die wasserhaltigen Kalksilicate, welche in der Natur vorkommen und welche man als Typen der ers härkenden Substanzen der Mörtel angenommen hat, durch die Lösung eines Ammoniumsalzes zu zersetzen, während in der Regel der gesammte Kalkgehalt eines Cementmörtels, sei er aus Portland – oder Romancement hergestellt, direct zersetzend, dem Kalkhydrate ähnlich, auf die Ammoniumsalzlösungen einwirkt.

Bei der Cementfabrikation geht man nicht darauf aus, die größtmöglichste Menge von Kieselsäure, sondern die größtmöglichste Menge von Kalk in die Cementmischung hineinzubringen. Ueberschreitet man die Grenze in der Weise, daß man 3 bis 4 Proc. Kieselsäure mehr, als erfahrungsmäßig nöchig ist, in die Mischung bringt, dann bekommt man nicht etwa einen besser erhärtenden Cement, sondern ein fast werthloses, zerfallenes Pulver aus den Defen. Das ganze Bestreben der Technik beruht auf dem Grundsate, so viel als möglich Kalk in die Mischung zu bringen, diesen aber in solcher Weise zu binden, das die Hydratbildung ohne Bolumvergrößerung der Masse stattsindet. Das Kalkhydrat ist die Grundlage der verkittenden Eigenschaft der Cemente, die Kieselssäure und die Thonerde spielen im Verhältniß zur Kalkerde nur eine untergeordnete Kolle. Es sind Stosse, welche bewirken, daß die Hydratbildung nicht plötzlich mit Volumvergrößerung, sondern nur allmälig stattsindet.

Als Beweis hierfür werden von Frlihling nachstehende Versuche angegeben. Er hat frisch gebrannten Rüdersdorfer Kalk und auch frisch gebrannten Marmor pulverisirt und in die bekannte Normalsorm eingefüllt, mit der hydranslischen Presse comprimirt und bei einem Drucke von 20 bis 25 kg pro Quadrascentimeter acht Tage unter Wasser gehalten. Das erhärtete Mörtelstück kam scharftantig aus der Form und zeigte 48 kg per Quadratcentimeter Zugsestigkeit, als annähernd eine solche, welche man bei guten Portlandcementen nachweist. Die Bruchstücke der erhärteten und im Apparate gerissenen Probeziegel blieben unter Wasser ausbewahrt. Nach einigen Monaten waren diese Stücke äußerlich vom Wasser angegriffen; es zeigten sich auch Spuren von einer tieser eingehenden Auflockerung des Gestüges.

In gleicher Weise verhalten sich die sogenannten selenitischen Cemente; diese mit Gyps erzeugten Kalke sind in Wasser zu sehr löslich, ebenso wie das reine Kalkhydrat. Die Festigkeit solcher Mörtel ist leicht den besten Cementen gleich zu erzielen, die Wasserbeständigkeit aber nicht. Hierzu wirken eben die Kieselsäum, die Thonerde und das Eisenoryd in einer augenblicklich noch nicht ganz ausschaulich zu erklärenden Weise mit und behalten als Componenten der hydrausslischen Mörtel ihre Werthe, aber wesentliche, die Erhärtung und Festigken bedingende Factoren sind sie nicht. Fast alle mineralischen Salze und Drudtwelche Hydrate bilden, dabei schwer aber doch wesentlich löslich in Wasser welche Hydrate bilden, dabei schwer aber doch wesentlich löslich in Wasser stänze können in plastischer Form zu hydraulischen Mörteln hergerichtet werden. In klarsten zeigt sich diese Eigenschaft an dem Magnesiumoryde.

Ein gewisser Grad chemischer Affinität der Kieselsäure zum Kalk ist verhanden; sehr groß kann derselbe nicht sein, denn wie selten sind verhältnismäßigk krystallisiete wasserhaltige Mineralien aus Kieselsäure und Kalk, während der

die Natur beide Stoffe überall zusammengewürselt hat. Die Wirkung der Rieselssäure ist viel mehr eine verändernde auf das Calciumoryd beim Brennen der Mischung, als daß dieselbe später beim Erhärten bestimmte Verbindungen eingeht, sie kann sehr gut durch Eisenoryd und auch durch andere Oryde ersett werden. Ein Kalkcement, d. h. ein abbindender, erstarrender Cement, welchen man nach dem Abbinden ohne Gefahr des Zerfallens unter Wasser versenken kann, ist wohl ohne Rieselsäure, aber nicht ohne Thonerde herzustellen.

Die Eigenschaft der Thonerde, mit Calciumoryd unter Mitwirkung des Wassers eine erstarrende Masse zu bilden, ist so groß, daß man einen zum Gießen flüssigen Kalkbrei durch verhältnismäßig wenig Thonerdehydrat zum Erstarren bringen kann, so daß die Mischung, sofort unter Wasser versenkt, in diesem sich unverändert hält und erhärtet. Solche lockere, erstarrte Pasten, welche bis zu 60 Proc. Wasser enthalten, trocknen an der Luft ein und zerklüssen.

Ein schnelles Abbinden, Erstarren, beobachtet man vorzüglich auch bei dens jenigen Romancementen, welche reich an Thonerde sind.

Man sieht daher, daß alle bisher ausgeführten Untersuchungen noch nicht im Stande gewesen sind, ein vollständig klares Vild über die Constitution und die Erhärtung der Cemente zu geben, und daß es, wie Knapp bemerkt, zur Zeit nicht viel weniger Theorien als Autoren giebt; namentlich gilt dieses für den Portlandcement. Der Grund für diese Meinungsverschiedenheit liegt wohl zum größten Theil darin, daß, wie Knapp in seiner oben citirten Abhandlung hervorshebt, die meisten Forscher einseitig nur die bei der Erhärtung der Cemente obwaltenden chemischen Processe zu ermitteln suchten, und dabei auf den gleichzeitig wirkenden mechanischen Process keine Rücksicht genommen haben.

f) Prüfung und Beurtheilung der Cemente.

Bei der hohen Bedeutung der Wassermörtel, namentlich der Portlandcemente, im Bauwesen und bei den sehr verschiedenen Eigenschaften derselben fühlte man schon seit langer Zeit das Bedürfniß einer richtigen und zuverlässigen Prüfungsmethode, um einestheils eine gerechte Werthstellung der verschiedenen Fabrikate möglich zu machen und anderentheils um überslüssige und übertriebene Anforderungen zu verhüten.

Eine Prüfung zur Werthbestimmung eines Cementes) kann je nach dem beabsichtigten Zwecke nach zwei wesentlich verschiedenen Richtungen hin vorgenommen werden; sie kann entweder eine eingehende sein unter Mithülse aller von der Wissenschaft und der Praxis gebotenen Mittel, so daß man dadurch über alle Eigenschaften des Cementes Aufschluß erhält, oder sie kann eine eins sachere, praktische Untersuchung sein, welche in möglichst kurzer Zeit, jedoch auch zuverlässig genug, ausgesihrt werden kann, um dadurch in mögslichst kürzester Zeit die werthvollsten Eigenschaften eines Cementes kennen zu

¹⁾ Dyderhoff, Notizbl. b. deutschen Ber. f. Fabrik. v. Ziegeln 2c. 1876, S. 313.

lernen. Die erst ere Art der Werthbestimmung erfordert neben gründlichster Sachkenntniß des Untersuchenden vor Allem viel Zeit, nicht nur Monate, sondern Jahre, und hat deswegen für die Baupraxis im Allgemeinen keinen Werth. Für letztere ist nur die zweite Art der Prüfung anwendbar, welche gestattet, in möglichst kurzer Zeit ein Urtheil zu gewinnen. Wie dieselbe ausgeführt wird, soll zunächst besprochen werden, woran sich dann anschließt die Beschreibung der Methoden zu einer eingehenderen Prüfung der Cemente.

Das Bedürfniß nach einer einfachen Controlprobe für die Semente hatte sich schon lange in Frankreich, England und auch in Deutschland geltend gemacht, und es wurden auch zur Ausführung derselben mehrere Prüfungsmethoden angegeben und mehr oder weniger benutzt; aber die meisten derselben waren theils zu zeitraubend, theils unzuverlässig, und führten zu keinen übereinsstimmenden Resultaten.

In der neuesten Zeit hat man nun erkannt, daß alle werth vollen Eigenschaften der Cemente in der Festigkeit und Bindekraft derselben zum Ausdrucke kommen und daß daher der einzige Weg für eine zuverlässige Prüfung des Cementes die Festigkeits= und Bindekraftermittelung sei; in Folge dessen war man auch bestrebt, diese Prüfung in einer einfachen zuverlässigen Weise auszusühren.

Eigentlich sollte man die Cemente vorzugsweise auf Drucksestigkeit prüfen, da es bei unseren Bauten fast ausschließlich nur auf die Drucksestigkeit ankommt; in öffentlichen Prüfungsanstalten und in den Cementsabriken, wo man eingehendere Untersuchungen aussührt, geschieht dieses auch öfters; aber die zum Zerdrücken der Probeobjecte nöthigen Pressen sind theuer und nieistens umfangereiche Apparate, so daß deren Anschaffung von Bautechnikern, welche die Prüfung selbst vornehmen wollen, selten geschieht. Man hat sich daher bei der praktischen Prüfung von Cement für die Bestimmung der Zugfestigkeit entschieden, weil diese mit weniger Arbeit und einfacheren Apparaten auf leichte Weise genügend sicher gefunden werden kann.

Nach dieser Richtung hin sind schon im Jahre 1858 von dem Ingenieur Joh. Grant in London exakte und sustematisch fortgesetzte Versuche über die Festigkeit des zu seinen Bauten verwendeten Cementes begonnen und später versöffentlicht worden. In Deutschland war es namentlich Dr. W. Michaelis, der diese Prüfungsmethode ausgebildet hat.

Dr. W. Michaëlis erhielt in der XI. Generalversammlung des Deutschen Bereins für Fabrikation von Ziegeln, Thonwaaren, Kalk und Cement (1875) den Auftrag, über den Modus der Festigkeitsbestimmung und im Anschluß daran über die Methode der allgemeinen Werthermitztelung des Portlandcementes Regeln und Motive aufzustellen, um dann nach eingehender Prüfung Seitens aller Interessenten, insbesondere auch der Architekten und Ingenieure, Normalbestimmungen zu vereinbaren über die Prüfung und Beurtheilung des Cementes 1).

¹⁾ Notizbl. d. deutschen Bereins f. Fabr. v. Ziegeln 2c. 1875, S. 85.

Dr. Michaölis unterzog sich dieser ehrenden Aufgabe mit großem Fleiß und großer Mühe und veröffentlichte als Resultat seiner Studien eine aussührslich motivirte Arbeit, "Beurtheilung des Cementes", in welcher er 17 Thesen ausstellte 1).

Bei der Berathung der von Michaëlis aufgestellten Thesen in der 12. Generalversammlung des bezeichneten Bereins 18762) wurde dann eine Commission gewählt, mit dem Auftrage, in Gemeinschaft mit Abgeordneten aus dem Berliner Architektenverein und Berliner Baumarkt Normen für einheitliche Lieferung und Prüfung von Portlandcement auszuarbeiten. Das Resultat der Commissionsberathungen wurde in sechs Resolutionen nehst begleitenden Motiven und Erklärungen zusammengesaßt, welche den erwähnten drei Auftrag gebenden Bereinen zur Sanctionirung vorgelegt wurden. Die Resolutionen wurden zusnächst in einer Specialversammlung von 23 in Berlin anwesenden Cementssabrikanten, welche sich damals zu einem Berein constituirten, zur Berathung vorgelegt und nach längerer Debatte mit 20 gegen 3 Stimmen angenommen 3). Dieselben sanden dann auch in der XIII. Generalversammlung des Deutschen Bereins sür Fabrikation von Ziegeln 2c. 1877 mit 46 gegen 9 Stimmen Ananahme 4), ebenso wurde denselben von dem Berliner Architektenvereine mit großer Majorität und vom Berliner Baumarkt einstimmig zugestimmt.

Bevor wir näher auf die festgestellten Normen für einheitliche Lieferung und Prüfung von Portlandcement eingehen, sei noch bemerkt, daß in der zur Bearsbeitung dieser Normen gewählten Commission nicht volle Einstimmigkeit herrschte und daß gegen die von Dr. Michaëlis aufgestellten Thesen verschiedene Einswendungen vorgebracht wurden; namentlich gingen über die anzuwendende Mesthode der Untersuchung, über die Erhärtungsbauer der Probekörper und über die sestzustellende Minimalzugsestigkeit die Ansichten sehr auseinander.

In Nachstehendem wollen wir diese abweichenden Ansichten näher auseinsandersetzen, indem dieses jedenfalls zur richtigen Beurtheilung der von der Commission angenommenen Prüfungsmethode beitragen wird.

Dr. Michaölis) war bemüht, die 7=Tagsprobe mit reinem Cement als die entscheidende einzusühren. Für eine eingehende, genaue, ausgedehnte und gründliche Prüfung sei allerdings ein Zeitraum von drei Monaten die geringste Dauer, welche zulässig erscheint, ein Jahr sei entschieden empsehlenswerth. Dagegen ist für Controlproben eines bekannten Materials die 7=Tagsprobe vollständig genügend und maßgebend für die Güte eines Cementes, ganz besonders auch aus Zwedmäßigkeitsgründen, um nämslich hinreichend schnell über die Qualität genügend unterrichtet zu sein; wo nicht ein sehr scharfes, unbedingt sicheres Resultat gefordert wird, da reicht sie überall aus, wosern man es nicht mit Cementen zu thun hat, welche unter Zuschlag von Flußspath oder fluorhaltigen Stoffen erzeugt wurden, weil bei diesen nach erstem vorzüglichem Erhärten ein Rückschritt eintritt, so zwar, daß solche Cemente selbst

¹⁾ Notizbl. d. deutschen Bereins f. Fabr. v. Ziegeln zc. 1875, S. 229. — 2) Ebend. 1876, S. 79. — 3) Ebend. 1877, S. 85. — 4) Ebend. 1877, S. 71. — 5) Ebend. 1875, S. 232.

bis zu 3 bis 4 Monaten sehr gut vorangehen, dann aber dauernd schwächer werben, oft bis zu gänzlichem Zerfallen.

Ein Cement, welcher daher nach 7 Tagen Erhärtung — 1 Ing in Lust, dann 6 Tage unter Wasser erhärtet und erst geprüft — eine hoht Festigkeit besitzt und mit der dreisachen Gewichtsmenge Sand etwa 20 Proc. der Festigkeit des reinen Cementes ausweist, dari ohne Bedenken — obige Ausnahmen gemacht — als gut erachtet werden und sir um so besser, je höher diese Festigkeit selbst ist und je mehr die Stärke det Sandmörtels sich über 20 Proc. von der des reinen Cementes erhebt.

Auch Dr. C. Heintel erkannte die Richtigkeit des von Michaelis aus gesprochenen Sates an, daß nämlich die Erhärtungsfähigkeit eines Cemenics beurtheilt werden könne nach der absoluten Festigkeit, welche ein Zugstück nach Ablauf der ersten 7 Tage erlangt hat 1).

Gegen die 7tägige Prüfung von reinem Cement wurden Giewendungen erhoben und geltend gemacht, daß nur eine 28tägige Prüfunge zeit anzunehmen sei, und daß sich die Prüfung nicht allein auf Probestide aus reinem Cement beschränken darf, sondern daß Mischungen mit hohen Sandzusatzur Prüfung gelangen sollen, denn nur dadurch komme der eigensliche Werth eines Cementes zum besseren Ausdruck. Diese Ansicht wurde nammelich von Dyckerhoff?) (Amönedurg) aussührlich begründet, indem er zunächt hervorhebt, daß die 28=Tagsprobe nur allein maßgebend sein kann, indem sit aus zahlreichen Bersuchen verschiedener Commissionsmitglieder und aus den Resultaten vieler Versuchsstellen ergeben hat, daß die Erhärtung bei verschiedenen Cementen mehr oder weniger rasch vor sich geht, d. de ein Cement, welcher nach 7 Tagen ein geringeres Bruchgewicktiesert als ein anderer, kann diesen schon nach einigen Wochtzwesentlich übertreffen.

Diese Thatsache, daß sehr gute Cemente bei der 7-Tagsprobe im reinen Zustande anderen Cementen nachstehen, letztere aber später übertreffen, hat auch den Ingenieur John Grant in London veranlaßt, von seinem früheren link, die Festigkeit der 7-Tagsprobe als maßgebend zu betrachten, abzugehen und ist die Festigkeit, welche die 28-Tagsprobe nachweist, als maßgebend anzunehmen er läßt dabei die 7-Tagsprobe nur nebenher noch aussühren.

Zu demselben Resultate kam auch der Ingenieur Chs. Colson³), wir aus der nachfolgenden Tabelle zu ersehen ist; die Zahlen, welche bei der Prüsult von fünf verschiedenen Cementen nach 7 Tagen, 2, 6 und 12 Monaten erhalten wurden, geben die Zerreißungsgewichte in englischen Pfunden per 2¹/₄ Quadrated englisch Querschnitt der Probekörper (= 1 kg auf 1 qcm) an der Prucksche an.

2) Ebend. 1876, S. 315.

¹⁾ Notizbl. d. deutschen Vereins f. Fabrik. v. Ziegeln 2c. 1875, S. 357.

⁸⁾ Experiments on the Portland Cement used in the Portsmouth Ports

Cementjorte	7 T	age	2 M	nate	6 Mo	nate	12 M	onate
	Pfund	kg	Pfund	kg	Pfund	kg	Pfund	kg
Booth & Co	1000	31,2	985	30,8	947	29,6	1241	38,8
Burham Comp	959	30,0	1099	34,3	1102	34,4	1245	38,9
Wouldham Comp	836	26,1	1194	37,3	1467	45,8	1488	46,5
Hooper & Ashby	589	18,4	1050	32,8	1227	38,3	1500	46,9
Francis & Co	604	18,9	1241	38,8	1492	46,6	1762	55,1

Aus diesen Zahlen ergiebt sich, daß die nach 7 Tagen am wenigsten Festig= feit zeigenden Cemente schließlich die höchste Festigkeit erlangt hatten.

Auch aus den Bersuchen von Dyckerhoff folgt ebenfalls, daß die 7. Tagsprobe beim Bergleiche verschiedener Cemente zu sehr irrigen Schlüssen führen
kann. Folgende Tabelle zeigt die Bruchgewichte (1 kg auf 1 qcm) verschiedener
renommirter deutscher und englischer Portlandcemente nach 7 Tagen, 2, 4 und
12 Wochen. Die Probekörper von 5 qcm Querschnitt der Bruchfläche sind nach
der Michaëlis'schen Methode auf der Sypsplatte angesertigt und mit dem
Zerreißungsapparate von Frühling, Michaëlis u. Co. geprüft.

Cement=	Bindezeit in Minuten	1 Liter wiegt Gramm	Siebrü	đ ftände		2 Wochen	4 Wochen	.
jorte			900 Maschen pr. qem	400 Majchen pr. qcm	əbvZ L			12 Wochen
I.	420	1201	13,7	6,5	39,6	43,9	45,2	45,9
II.	240	1370	29,2	19,7	35, 0	41,9	43,7	37,2
III.	480	1303	12,5	5,2	34,2	43,8	45,9	42,6
IV.	200	1250	nicht bestimmt	3,0	30,5	34,0	44,1	46,9
V.	150	1315	11,3	3,7	26,9	34,7	41,4	43,8
VI.	180	1292	13,3	5,5	26,7	33,6	36,0	43,8
VII.	35	1342	10,3	2,5	24,7	nicht geprüft	31,8	44,9

Diese Zahlen lassen ersehen, daß der Cement I., welcher nach der 7=Tagsprobe sich als der beste darstellt, durch den um 9 kg geringeren Cement IV. nach
12 Wochen schon übertroffen wird, und daß die Cemente IV. dis VII., welche sämmtlich nach 7 Tagen niedrigere Bruchgewichte zeigen, als die Cemente I. dis III., diesen letzteren nach 12 Wochen in der Festigkeit gleichkommen oder dieselben übertreffen.

Wenn nun auch hiernach die 28-Tagsprobe entsprechender als die 7-Tagsprobe erscheint, so kann doch selbst aus dieser mit reinem Cement vorgenommenen Untersuchung kein zuverlässiger Rückschluß gezogen werben auf ben Grad ber Bindefähigkeit verschiedener Cemente zu Sand.

Auf die Bindefähigkeit zu Sand und Stein ist aber gerade das größte Gewicht zu legen, denn da Portlandcement fast nie rein angewandt wird, so ist auch die Festigkeit des reinen Cementes sür den Consumenten von untersgeordnetem Werthe, denn von verschiedenen Cementen ist (alle sonstigen erforderslichen Eigenschaften, als Dauerhaftigkeit, Bolumbeständigkeit zc. vorausgesetzt) derjenige der werthvollste, welcher den meisten Sandzusatz verträgt, oder mit anderen Worten derjenige, welcher bei gegebenem Sandzusatz das höchste Bruchgewicht liefert.

Wie sehl man aber greifen würde, wollte man aus der Festigkeit von Cement in reinem Zustande auf die Bindesähigkeit zu Sand schließen, geht aus folgender Tabelle hervor, in welcher einige der besten deutschen und englischen Portlandscemente in Bezug auf ihre Festigkeit im reinen Zustande und mit 4 Volumthln. Sand nach 7 Tagen, 2, 4 und 12 Wochen unter einander verglichen sind; die Probekörper wurden ebenfalls nach der Michaëlis'schen Methode auf der absaugenden Gypsplatte angesertigt. Der angewandte Sand war Flußsand, der ein Sieb von 50 Maschen pro Quadratcentimeter passirt hatte, und enthielt noch 48 Proc. seine und staubsörmige Theilchen, welche durch ein Sieb von 200 Maschen per Quadratcentimeter gingen. Die Tabelle giebt die Festigkeit in Kilogrammen per Quadratcentimeter an. Zur besseren Charakteristik ist sür jeden Cement auch die Bindezeit, das Gewicht eines Liters und der Siedrückstand bei 900 und bei 400 Maschen per Quadratcentimeter angegeben.

,	Minuten	amm	Siebrück: ftand bei		1 W	1 Жофе		2 Wochen		4 Wochen		Bochen
Cement= forte	Bindezeit in Mir	1 Liter wiegt Gr	÷ 900 Majchen	ž g 400 Majchen	Reiner Cement	4 Thle. Sand	Reiner Cement	4 Thle. Sand	Reiner Cement	4 Thle. Sand	Reiner Cement	4 Thle. Sand
Α.	420	1201	13,7	6,5	39,6	4,2	43,9	6,6	45,2	7,6	45,9	8,3
В.	240	1370	29,2	19,7	35,0	3,9	41,9	6,4	43,7	7,7	37,2	8,0
C.	480	1303	12,5	5,2	34,2	4,2	43,8	6,9	45,9	7,5	42,6	8,7
D.	150	1315	11,3	3,7	26,9	4,0	34,7	8,3	41,4	9,2	4 3,8	11,9
E.	180	1292	13,3	5,5	26,7	4,2	33,6	7,2	36,0	7, 8	43, 8	10,8
F.	10	1171	19,2	12,8	21,9	4,2	24,3	5,8	35,3	7,3	24,2	8,6
G.	25	1326	18,5	9,7	18,8	4,5	22,7	6,9	20,9	8,7	28,9	8,9

Bei der Vergleichung dieser Zahlen ergiebt sich auf das Bestimmteste, daß Cemente, welche im reinen Zustande eine sehr hohe Festigkeit zeigen, von anderen anscheinend geringeren Cementen hinsichtlich ihrer Bindekraft zu Sand übertroffen

werden können. Man wird nicht in Zweifel sein, daß die Cemente D., E., F. und G., obgleich sie, rein geprüft, wesentlich geringer erscheinen, mindestens ebenso werthvoll sind, als die Cemente A., B. und C., denn bei Zusat von 4 Thln. Sand ergeben sie höhere Bruchgewichte.

Nach Dyckerhoff ist daher, entgegen den Angaben von Michaëlis, für die Prüfung von Portlandcement eine Controlprobe mit Sand nach 28 Tagen nur allein maßgebend und zwar eine solche mit hohem Sandzusat, da dann der eigentliche Werth eines Cementes um so besser zum Ausdruck gelangt; bei 1 und 2 Thln. Sandzusat mögen sich zwei Cemente noch nahezu gleich stehen, bei mehr Sandzusat dagegen können schon wesentliche Differenzen zu Tage treten. Eine solche Prüfung würde den Anforderungen, welche an eine versläßliche Controlprobe zu stellen ist, am besten entsprechen. Zur Controlirung der Gleichmäßigkeit der Güte eines und desselben Cementes wird jedoch die 7-Tagsprobe benutt werden können.

In gleicher Weise führt auch Schiffner aus, daß die Festigkeit des reinen Cementes nach 7 Tagen keinen sicheren Maßstab für die Erhärtungsfähigkeit des Cementes im reinen Zustande, viel weniger noch der Bindefähigkeit desselben zu Sand abgebe 1).

Einer der wesentlichsten Punkte bei Ausstührung der Prüfung ist die Ansertigung der Probekörper; Michaëlis?) empfahl, dieselben auf einer absaugenden Unterlage aus Gyps oder schwach gebrannten Ziegelsteinen anzusertigen, wobei die Probestüde als verhältnißmäßig dünner Mörtel in die Form gefüllt werden. Michaëlis nahm dabei an, daß es bei Cementen, welche innerhalb kürzester Frist, also in sünf Minuten, nicht abbinden, ganz gleichgültig ist sür das Endresultat, ob dieselben mit 30 oder 50 Gewichtsthln. Wasser auf 100 Gewichtsthle. Cement angemacht sind, weil die Formen sich auf einer absaugenden Unterlage besinden, ein Ueberschuß an Wasser, welcher den Cement schwimmend erhält, also in kürzester Frist aufgesogen wird. Die dichte Lagerung des Mörtels und das Entweichen eingeschlossener Luftblasen wird durch leise Rüttelung der Form, resp. Erschütterung derselben durch leichte Schläge gegen dieselbe bewirkt und befördert.

Auch hiergegen wurden Einwendungen gemacht. Zunächst wurde von Dr. Heinzel3) constatirt, daß die Annahme von Dr. Michaëlis eine irrige sei, daß vielmehr beim Gebrauch der absaugenden Unterlage der Wasserzusatz einen sehr großen Einfluß ausübe und daß auch hier der alte Erfahrungssatz seine Anwendung findet: Je weniger Wasser, je dichter der Mörtel, je höher die Festigkeit, was auch durch folgende Versuche seine Bestätigung findet:

1. Marke A.; 1 hl (lose eingeschüttet) wog 140 kg; Rückstand auf dem 900-Maschensieb 22 Proc.; Abbindezeit 4 Stunden.

Dünn angemacht, nach 7 Tagen pro qcm . . . 34,4 kg Dick " " 7 " " " 42,2 "

¹⁾ Thonind. = 3tg. 1877, S. 110. Dingl. pol. 3. 225, 568. — 2) Notizblatt d. beutschen Ber. f. Fabr. v. Ziegeln 2c. 1875, S. 87, 252 u. 258. — 8) Ebend. 1876, S. 199.

2. Marke A.; 1 hl wog 135,5 kg; Rückstand auf dem 900=Maschensieb 10 Proc.; Abbindezeit über 4 Stunden.

100	Gewthle.	Cement;	50	Gewthle.	Wasser,	nach	7	Tagen	pro	qcm	31,5 kg
100	77	n	4 0	n	n	77	7	77	77	ກ	33,5 ,
100	77	n	30	n	77	77	7				38,1 ,
100	n	"	25	n	77	77	7				39,6 ,

3. Marke B.; 1 hl wog 147,5 kg; Ruckstand auf dem 900=Maschensieb 3 Proc.; Abbindezeit 4 bis 5 Stunden.

100	Gewthle.	Cement;	50	Gewthle.	Wasser,	nach	7	Tagen	pro	qcm	$21,6 \mathrm{kg}$
100	n	n	4 0	n	n	n	7	n	n	77	34,8 ,
100	77		3 0	n	77	n	7				41,2 ,
100	n	ກ	25	3 7	77	n	7	77	27	77	45,3 ,

Zu diesen Versuchen wurden als aufsaugendes Medium poröse, frische Ziegelssteine verwendet.

Aus diesen Angaben ist daher deutlich zu ersehen, daß durch Nichteinhalten eines genauen Verhältnisses zwischen Cement und Wasser sehr leicht die Prüfungssobjecte "individueller Natur" werden können.

Nach Dyckerhoff 1) hat die Absaugemethode noch andere große Mißstände. So besteht ein Uebelstand derselben darin, daß Gypsplatten oder Backsteine keine sich gleich bleibenden Materialien sind, wie sie eine exacte Prüfungsmethode erfordert. In Folge der Wasserabsorption und des Absetzens von Cementtheilchen auf der Obersläche vermindert sich die Wirksamkeit der Platten: sie müssen getrocknet und von Zeit zu Zeit abgehobelt werden, wobei es fraglich bleibt, ob die so hergerichteten Platten stets eine gleich starke Wirksamkeit haben werden.

Der am schwersten wiegende Fehler der Absaugemethode ist nach Ondershoff jedoch der, daß die Bindezeit des Cementes die Festigkeitsresultate in einer Weise beeinflußt, daß man zu salschen Schlüssen gelangen muß, so zwar, daß sehr langsam bindende Cemente zu günstig, rasch bindende zu ungünstig beurtheilt werden. Findet die Ansertigung der Probekörper auf absaugender Unterlage statt, so leuchtet ein, daß durch Wasserabsorption von Seite der Unterlage Raum sür mehr Cementmasse geschaffen wird, daß also, auch ohne weiteres Zuthun des Operirenden, die Formen mehr Cement aufnehmen werden als bei undurchlässiger Unterlage, durch die eine Wegnahme von Wasser nicht stattsindet. Die Probekörper werden also schwerer und vor Allem dichter aussallen, und kommt dann noch das Klopsen an die Formen hinzu, so wird dadurch die Dichtigskeit und somit das Bruchgewicht ganz bedeutend erhöht.

Nun liegt es aber in der Natur sehr langsamer, z. B. in mehreren Stunden erst abbindender Cemente, eben weil sie langsam erstarren, mehr Wasser als andere Cemente abzugeben, mithin sich dichter abzulagern und dadurch ungemein hohe Bruchgewichte zu liefern. Bei Cementen von 1/2 bis 1 Stunde Bindezeit ist dies schon weit weniger der Fall und rasche Cemente gerathen in Folge des

¹⁾ Deutsche Bauzeitung 1877, Nr. 38.

iaschen Erstarrens derart in Nachtheil, daß dieselben nach der Absaugemethode ogar niedrigere Bruchgewichte liefern können, als bei Anwendung einer undurchlässigen Unterlage von Metall oder Stein.

Es ist daher einleuchtend, daß die Absaugemethode nur zur Beurtheilung eines und desselben bekannten Fabrikates und bei der Prüfung durch dieselbe Hand, nicht aber zur Vergleichung verschiedener, namentlich in der Bindezeit stark differirender Cemente verwendbar ist.

Alle nach der Absaugemethode erhaltenen Festigkeitszahlen fallen wesentlich söher aus als bei Anwendung undurchlässiger Unterlagen. Die Aufgabe einer einheitlichen Prüfungsmethode kann aber nicht darin bestehen, sehr hohe Festigkeitszahlen zu liefern, sondern vielmehr bei einem und demselben Cement allenthalben gleichmäßige und beim Bergleich verschiedener Cemente solche Resultate aufzusweisen, welche der Bindefähigkeit und sonach dem Werthe der Waare entsprechen. Die in den Normen vorgeschriebene Prüfungsweise erfüllt daher diesen Zweck weit besser.

Berliner Baumarktes, bann bes Bereins beutscher Cementfabrikanten und des beutschen Bereins für Fabrikation von Ziegeln ze. im Jahre 1877 endgültig aufgestellten Normen für die einheitliche Lieferung und Prüfung von Portland ement wurde von dem königlich preußischen Minister sür Handel, Gewerbe und öffentliche Arbeiten eine Commission eingesetzt. Das Resultat der eingehenden Berhandlungen dieser Commission war, daß verschiedene Aenderungen und Berbesserungen vorgenommen wurden, daß aber die ursprünglichen Normen in allen wesentlichen Punkten unverändert stehen blieben. Mittelst Erlaß des königlich preußischen Ministeriums sür Handel, Gewerbe und öffentliche Arsbeiten, vom 10. November 1878, wurden diese revisirten Normen anerkannt und auch die Anwendung derselben bei Lieferung von Cement sür Staatsbauten verssügt. Auch vom königlich preußischen Kriegsministerium wurden diese Normen unterm 4. September 1880 eingeführt und dieselben haben demgemäß künstighin auch bei allen Militärbauten Geltung. Dieselben lauten 1):

I.

Das Gewicht der Tonnen und Säcke, in welchen Portlandcement in den Handel gebracht wird, soll ein einheitliches sein; es sollen nur Normaltonnen von 180 kg Brutto und 170 kg Netto, halbe Tonnen von 90 kg Brutto und 83 kg Netto, sowie Säcke von 60 kg Bruttogewicht von den Fabriken gepackt werden.

Streuverlust, sowie etwaige Schwankungen im Einzelgewicht können bis zu 2 Proc. nicht beanstandet werden.

Die Tonnen und Säcke sollen die Firma der betreffenden Fabrik und die Bezeichnung des Bruttogewichtes mit deutlicher Schrift tragen.

¹⁾ Notizbl. d. deutschen Bereins f. Fabrikation von Ziegeln 2c. 1878, S. 310.

Motive zu I.

Ein einheitliches Gewicht der im Handel vorkommenden Tonnen und Säde existirt dis jest nicht. Während die norddeutschen Fabriken Tonnen sowohl von 200 kg als auch solche von 180 kg packen, haben die Tonnen der west- und süddeutschen, sowie die der meisten englischen Fabriken ein Gewicht von 180 kg Brutto; es kommen indeß auch noch leichtere Tonnen, namentlich im Kleinverketz beim Wiederverkauf vor. Da nun der Preis per Tonne gestellt wird, so ist die Einstihrung eines einheitlichen Gewichts im Interesse der Consumenten und der reellen Geschäfts dringend geboten. — Hierzu ist das weitaus gebräuchlichste und in internationalen Verkehr sast ausschließlich geltende Gewicht von 180 kg Brutto — ca. 400 Psb. englisch gewählt worden.

Nachdem die wesentlich billigere Verpackung in Säcken sich seit einer Reiht von Jahren in Süddeutschland, Holland, Belgien, England u. s. w. für sehr wielt Fälle als durchaus genügend erwiesen hat, ist diese Verpackungsweise wegen der großen, sür den Consumenten zu erzielenden Ersparniß, namentlich sür größere Lieserungen, ganz besonders zu empsehlen. Für das zur einheitlichen Einsührung zu bringende Gewicht von 1 Sack wurde 60 kg als das geeignetste besunden weil ein solches Gewicht mit Leichtigkeit zu transportiren ist und weil dann der Bruttogewicht von 3 Säcken dem von 1 Tonne entspricht.

II.

Je nach der Art der Berwendung ist Portlandcement langsam ober raid bindend zu verlangen.

Für die meisten Zwecke kann langsam bindender Cement angewandt werden, und es ist diesem dann wegen der leichteren und zuverlässigeren Verarbeitung und wegen seiner höheren Bindekraft der Vorzug zu geben.

Als langsam bindend sind solche Cemente zu bezeichnen, welche in einer halt ben Stunde oder in längerer Zeit erst abbinden.

Erklärungen zu II.

Um die Bindezeit eines Cementes zu ermitteln, rühre man den reinen Cement mit Wasser zu einem steisen Brei an und bilde auf einer Glas= oder Metallplant einen etwa 1,5 cm dicken, nach den Kändern hin dunn auslaufenden Kuchen. Sobald der Kuchen soweit erstarrt ist, daß derselbe einem leichten Druck mit dem Fingernagel oder mit einem Spatel widersteht, ist der Cement als abgebunden ju betrachten.

Da das Abbinden von Cement durch die Temperatur der Luft und des jur Verwendung gelangenden Wassers beeinflußt wird, insofern höhere Temperatur dasselbe beschleunigt, niedere Temperatur es dagegen verzögert, so sollten die Berssuche, um zu übereinstimmenden Resultaten zu gelangen, bei einer mittleren Temperatur des Wassers und der Luft von etwa 15 bis 18° C. vorgenommen,

oder, wo dieses nicht angängig, die jeweiligen Temperaturverhältnisse immer in Berücksichtigung gezogen werden.

Während des Abbindens darf langsam bindender Cement sich nicht wesentslich erwärmen, wohingegen rasch bindende Cemente eine merkliche Temperaturserhöhung ausweisen können.

Portlandcement wird durch längeres Lagern langsamer bindend und gewinnt bei trockener, zugfreier Aufbewahrung an Bindekraft. Die noch vielsach herrschende Meinung, daß Portlandcement bei längerem Lagern an Qualität verliere, ist das her eine irrige und es sollten Contractsbestimmungen, welche nur frische Waare vorschreiben, in Wegfall kommen.

III.

Portlandcement soll volumbeständig sein. Als entscheidende Probe soll gelten, daß ein dünner, auf Glas oder Dachziegel ausgegossener Kuchen von reinem Cement, unter Wasser gelegt, auch nach längerer Beobachtungszeit durchaus keine Verkrümmungen oder Kantenrisse zeigen darf.

Erflärungen zu III.

Der zur Bestimmung der Bindezeit angefertigte Kuchen wird sammt der Glasplatte unter Wasser gebracht. Bei rasch bindenden Cementen kann dies schon nach ½ bis 1 Stunde nach dem Anmachen der Probe geschehen; bei langsam bindenden dagegen darf es, je nach ihrer Bindezeit, erst nach längerer Zeit, bis zu 24 Stunden nach dem Anmachen, stattsinden. Zeigen sich nun nach den ersten Tagen oder nach längerer Beobachtungszeit an den Kanten des Kuchens Berkrümmungen oder Nisse, so deutet dies unzweiselhaft "Treiben" des Cementes an, d. h. es sindet, in Folge einer allmäligen Lockerung des zuerst gewonnenen Zusammenhangs, unter Volumvermehrung eine beständige Abnahme der Festigkeit statt, welche bis zu gänzlichem Zerfallen des Cements sühren kahn.

Eine weitere Probe zu gleichem Zwecke ist die folgende: Es wird der zu untersuchende Cement mit Wasser zu einem steisen Brei angerührt und damit auf einem Dachziegelstück, welches mit Wasser vollständig getränkt, jedoch äußerlich wieder abgetrocknet ist, ein nach außen hin dünn auslaufender Kuchen gegossen; je nach der Bindezeit des Cements wird diese Probe, wie eben angedeutet, nach klürzerer oder längerer Zeit unter Wasser gelegt. Wenn der Kuchen weder in den ersten Tagen, noch später sich vom Stein ablöst, noch auch Verkrümmungen oder Risse zeigt, so wird der Cement beim Bau nicht treiben.

IV.

Portlandcement soll so fein gemahlen sein, daß eine Probe desselben auf einem Siebe von 900 Maschen pro Quadratcentimeter höchstens 20 Proc. Rücksund hinterläßt.

Feichtinger, Cementfabrikation.

Motive und Erklärungen zu IV.

Da Cement fast nur mit Sand, in vielen Fällen sogar mit hohem Sandzusatz verarbeitet wird, die Festigkeit eines Mörtels aber um so größer ist, je seiner der dazu verwendete Cement gemahlen war (weil dann mehr Theile des Cementes zur Wirkung kommen), so ist die seine Mahlung des Cementes von nicht zu unterschätzendem Werthe. Es erscheint daher angezeigt, die Feinheit des Korns durch ein seines Sieb von obiger Maschenweite einheitlich zu controliren.

Es wäre indeß irrig, wollte man aus der feinen Mahlung allein auf die Bindekraft eines Cementes schließen, da geringe, weiche Cemente weit eher sehr fein gemahlen vorkommen, als gute, scharf gebrannte; letztere aber werden selbst bei gröberer Mahlung doch stets eine höhere Bindekraft ausweisen als die ersteren.

V.

Die Bindekraft von Portlandcement soll durch Prüfung einer Mischung von Cement und Sand ermittelt werden. Daneben empfiehlt es sich, zur Controle der gleichmäßigen Beschaffenheit der einzelnen Lieferungen auch die Festigkeit des reinen Cementes festzustellen. Die Prüfung soll auf Zugfestigkeit nach einheitlicher Methode geschehen und zwar mittelst Probekörper von gleicher Gestalt und gleichem Querschnitt und mit gleichen Zerzeisungsapparaten.

Die Zerreißungsproben sind an Probekörpern von 5 gcm Querschnitt der Bruchfläche vorzunehmen.

Motive zu V.

Da man erfahrungsgemäß aus den mit reinem Cement gewonnenen Festigekeitsresultaten nicht einheitlich auf die Bindefähigkeit zu Sand schließen kann, namentlich, wenn es sich um Bergleichung von Cementen aus verschiedenen Fabriken handelt, so erscheint es geboten, die Prüfung von Portlandcement auf Bindekraft mittelst Sandzusat vorzunehmen.

Obgleich in der Praxis Portlandcement fast nur auf Druckfestigkeit in Anspruch genommen wird, so ist doch wegen der Kostspieligkeit der bis jetzt bekannten Apparate und der schwierigeren Aussührbarkeit der Proben von der Prüfung auf Druckfestigkeit Abstand genommen und die weit leichtere und einfachere Prüfung auf Zugfestigkeit gewählt, um so mehr, als die hier empsohlenen Proben vor Allem die leicht aussührbare Controlirung der Eigenschaften des zum Bau geslieferten Cementes bezwecken sollen und die Zugsestigkeit einen hinlänglich sichem Schluß auf die Druckfestigkeit zuläßt.

Um vollständige Einheitlichkeit bei den Prüfungen zu wahren, wird empfohlen, für den Bezug der Normalformen, Zerreißunge apparate und der übrigen zur Prüfung erforderlichen Geräthe nur diejenigen Quellen zu benuten, welche von dem "Borstande des

Deutschen Cementfabrikantenvereins" nachgewiesen werden; hierzu sollen Bekanntmachungen in Fachblättern erfolgen.

VI.

Guter, langsam bindender Portlandcement soll, bei der Probe mit 3 Gewthln. Normalsand auf 1 Gewthl. Cement nach 28 Tagen Erhärtung — 1 Tag an der Luft und 27 Tage unter Wasser — eine Minimalzugfestigkeit von 10 kg pro Quadratcentimeter haben.

Bei einem bereits geprüften Cement kann die Probe nach 7 Tagen sowohl des reinen Cements als des Cements mit Sands mischung als Controle für die gleichmäßige Güte der Lieferung dienen.

Der Normalsand wird dadurch gewonnen, daß man einen möglichst reinen Duarzsand wäscht, trocknet, durch ein Sieb von 60 Maschen pro Duadratcentimeter stebt, dadurch die gröbsten Theise ausscheidet und aus dem so erhaltenen Sande mittelst eines Siebes von 120 Maschen pro Quadratcentimeter noch die seinsten Theise entfernt.

Die Probekörper müssen sofort nach der Entnahme aus dem Wasser geprüft werben.

Cement, welcher eine höhere Festigkeit als 10 kg pro Quadrats centimeter (s. oben) zeigt, gestattet in den meisten Fällen einen größeren Sandzusat und hat aus diesem Gesichtspunkte betrachtet, sowie oft schon wegen seiner größeren Festigkeit bei gleichem Sandzusat Anrecht auf einen entsprechend höheren Preis.

Bei schnell bindenden Portlandcementen ift die Zugfestigkeit nach 28 Tagen im Allgemeinen eine geringere als oben angegeben.

Motive und Erklärungen zu VI.

Da verschiedene an und für sich gute Cemente hinsichtlich ihrer Bindekraft zu Sand, worauf es in der Praxis ja vorzugsweise ankommt, sich sehr verschieden verhalten können, so ist insbesondere beim Vergleich mehrerer Cemente eine Prüfung mit hohem Sandzusat unbedingt erforderlich. Als geeignetes Verhältniß wurde angenommen: 3 Gewthle. Sand auf 1 Gewthl. Cement, da mit 3 Thln. Sand der Brad der Bindefähigkeit bei verschiedenen Cementen in hinreichendem Waße zum Ausdruck gelangt.

Es ist, um übereinstimmende Resultate zu erhalten, durchaus erforderlich, überall den oben beschriebenen Normalsand anzuwenden, da die Korngröße des Sandes auf die Festigkeitsresultate von großem Einflusse ist. Der Normalsand soll rein und trocken verwendet werden und sind lehmige und andere fremdartige Bestandtheile unbedingt vorher durch Auswaschen zu entfernen.

Von ganz besonderem Werthe würde es sein, wenn da, wo dieses zu ermöglichen ist, die Zerreißungsversuche an vorräthig zu diesem Zwecke angefertigten Probekörpern auf Monate und selbst Jahre ausgedehnt würden, um das Berhalten verschiedener Cemente auch bei längerer Erhärtungsbauer kennen zu lernen.

Behufs Erzielung übereinstimmender Resultate ist es ferner geboten, alle Probekörper nach deren Anfertigung während 24 Stunden an der Luft und zwar im Schatten in einer Temperatur von 10 bis 12° R. und bedeckt, wodurch rasche Berdunstung verhütet wird, liegen zu lassen und sie dann bis zur Prüfung unter Wasser zu legen, weil ein kürzeres oder läugeres Liegenlassen an der Luft zu beträchtlichen Differenzen in den Festigkeitsresultaten führt.

Die Probekörper dürfen, wie in obiger Resolution erwähnt, erst direct wor der Prüfung dem Wasser entnommen werden, weil ein längeres Verbleiben an der Luft hier ebenfalls zu Schwankungen in den Festigkeitszahlen Veranlassung

geben würde.

Beschreibung der Proben zur Ermittelung der Bindefraft.

Da es vor Allem darauf ankommt, daß bei Prüfung desselben Cementes an verschiedenen Orten möglichst übereinstimmende Resultate erzielt werden, so mußten bestimmte Normen für eine durchaus gleichmäßige Behandlung der Probekörper aufgestellt werden. Nur bei genauer Einhaltung dieser im Nachstehenden gegebernen Regeln wird es möglich sein, zu übereinstimmenden Zahlen zu gelangen:

Man legt auf eine zur Anfertigung der Proben dienende Metalls ober Marmorplatte fünf mit Wasser getränkte Blättchen Fließpapier und set hierauf fünf vorher gut gereinigte und mit Wasser angenette Formen. 250 g Cement und 750 g trockenen Normalsand ab und mischt beides in einer Schale gut durch einander. Hierauf bringt man 100 com = 100 g reines Wasser hinzu und arbeitet die ganze Masse mit einem Spatel so lange durch, bie dieselbe ein gleichmäßiges Ansehen zeigt. Man erhält auf diese Weise einen sehr steifen Mörtel, welcher sich in der Hand gerade noch ballen läßt. Mörtel werden die Formen auf einmal so hoch angefüllt, daß sie stark gewölkt Man schlägt nun mittelst eines eisernen Anmachespatels (im Bewicht von ca. 150 bis 200 g) anfangs schwach, dann stärker den überstehenden Mörtel in die Formen so lange ein, bis derselbe elastisch wird und an seiner Oberfläche sich Wasser zeigt. Ein bis zu diesem Moment fortgesetztes Ein schlagen ist unbedingt erforderlich. Ein nachträgliches Aufbringen und Einschlagen von Mörtel ist nicht statthaft, weil Probekörper von gleicher Dichtigkeit hergestellt werden sollen. — Man streicht nun das die Form Ueberragende mit einem Messer ab und glättet mit demfelben die Oberfläche.

Nachdem die Proben hinreichend erhärtet sind, löst man durch Deffnen der Schrauben die Formen ab und befreit die Proben von dem noch anhastenden

Fließpapier.

Um richtige Durchschnittszahlen zu erhalten, sind für jede Prüfung mindestens 10 Probekörper anzufertigen.

Nachdem die Probekörper 24 Stunden an der Luft gelegen haben, werden dieselben unter Wasser gebracht und hat man nur darauf zu achten, daß sie während der ganzen Erhärtungsdauer stets vom Wasser bedeckt bleiben.

Am Tage der Prüfung werden die Proben unmittelbar vor der Prüfung aus dem Wasser genommen und auf dem Apparate sosort zerrissen. Das Mittel aus sämmtlichen 10 Bruchgewichten ergiebt die Festigkeit des geprüften Cement-mörtels.

Befinden sich jedoch unter den erhaltenen Zahlen abnorm niedrige, so sind diese, als durch Fehler in der Darstellung der Probekörper verursacht, von der Berechnung auszuschließen.

Anhang.

Will man — wie in den Motiven zu VI. erwähnt — schon nach sieben Tagen eine Controle an der abgelieferten Waare vornehmen, so kann dies durch eine Vorprobe geschehen, und zwar auf zweierlei Art. Entweder:

- a) mit Sandmischung: jedoch muß dann die Verhältnißzahl der 7=Tags= festigkeit zur 28=Tagssestigkeit am betreffenden Cement erst ermittelt werden, da die Festigkeitsresultate verschiedener Cemente bei der 28= Tagsprobe einander gleich sein können, während sich bei der 7=Tags= probe noch wesentliche Unterschiede zeigen; oder:
- b) mit reinem Cement, indem man auch hier das Berhältniß der 7=Tagsfestigkeit des reinen Cementes zur 28=Tagsfestigkeit bei 3 Thln. Sand
 an dem betreffenden Cement ermittelt.

Die 7-Tagsprobe aus Sand ist einfach dadurch auszusühren, daß man nach obiger Vorschrift 10 Probekörper mehr anfertigt und diese nach 7 Tagen schon prüft.

Wacht man die 7-Tagsprobe aber mit reinem Cement, so können die Probestörper auf verschiedene Weise hergestellt werden. Entweder auf undurchlässigen Unterlagen (Metall = oder undurchlässigen Steinplatten) oder auf absaugenden Unterlagen (Gyps = oder schwach gebrannten Ziegelplatten). Bei der letzteren Probe erhält man bedeutend höhere Zugfestigkeiten, und es ist bei Vergleichung von Zugfestigkeiten der reinen Cemente sowohl als der Cemente mit Sandmischung stets darauf Rücksicht zu nehmen, ob die betreffenden Probekörper auf die eine oder die andere Weise angesertigt sind.

Bei der Probe auf undurchlässiger Unterlage nimmt man auf 1000 Gewthle. Cement 200 bis 275 Gewthle. Wasser, je nach der Bindezeit des betreffenden Cementes, arbeitet die Masse gut durch einander, füllt dieselbe in die Formen, welche von der Unterlage durch Blättchen Löschpapier getrennt sind, und rüttelt die Masse durch Schläge mit dem Spatel gegen die Form derartig zusammen, daß alle Luftblasen entfernt werden und ein zusammenhängender Körper ohne Hohlräume sich bildet. Man streicht hierauf den überschüssigen Mörtel ab und zieht die Form vorsichtig ab. Proben mit dem gleichen Cement müssen hinsichtlich des Wasserzusates sowie beim Gusse steich behandelt werden, da

jedes Moment, welches auf eine Vergrößerung oder Verringerung der Verdichtung der Masse einwirkt, auch sofort die Festigkeit verändert.

Will man die Probe auf absaugender Unterlage machen, so nehme man auf 1000 Gewihle. Cement 330 Gewihle. Wasser; der Ueberschuß von Wasser wird hier von der Unterlage aufgesaugt und dadurch eine bedeutende Berdichtung der ganzen Masse herbeigeführt. Selbstverständlich müssen die Unterlagen, um bie absaugende Eigenschaft zu behalten, öfter gewechselt und getrocknet werden. Nachdem die Masse in die Form gegossen ist, werden durch Anklopfen an die Form die Luftblasen entfernt. Nachdem die Oberfläche abgestrichen und eine leichte Erstarrung eingetreten ist, kehrt man die Form um, so daß nun auch die obere Seite abgefaugt wird. Die Masse sinkt in Folge der Berdichtung in der Man füllt bann von Neuem Cement auf, streicht bei beginnender Erstarrung ab und zieht die Form vorsichtig vom Probekörper ab. Haftet hierbei der Cement zu fest an der Form, so klopft man die Form von allen Seiten leise an, wodurch eine Löfung von den Wandungen bewirkt wird. — Es gehört einige Uebung bazu, um auf biesem Wege zu guten, gleichmäßige Festigkeit zeigenden Probeforpern zu gelangen.

Die weitere Behandlung und Prüfung der Probekörper hat dann wie oben beschrieben zu geschehen.

Zu diesen Normen bemerken wir noch, daß zur Entscheidung von Streitigkeiten über die Qualität von Cement bei Lieferungen im Ressort des königlich preußischen Ministeriums der öffentlichen Arbeiten unterm 16. August 1880 an alle Baubehörden folgende Verfügung erlassen wurde: Auf den Antrag des Vereins deutscher Cementsabrikanten wird in streitigen Fällen zwischen den Baubehörden und den Fabrikanten über die Qualität von Cement die königliche Prüfungsstation für Baumaterialien zu Berlin als technisch entscheidende Instanz anerkannt.).

Da die Entscheidung streitiger Fälle zwischen Abnehmer und Lieferant im Interesse der Bauaussührung nur in den seltensten Fällen einen Aufschub gestattet, so ist die genannte Station so eingerichtet worden, daß sie die Prüfung der ihr zugehenden Cementproben in allen Fällen stets sofort vornimmt und daß schon am Tage nach dem Eingange der Cementprobe an den betreffenden Antragsteller eine Benachrichtigung abgelassen werden kann über die erfolgte Einsleitung der Untersuchung unter Angabe des Actenzeichens, welches dieselbe in der Station erhalten hat und die Ergebnisse der solgenden Untersuchungen über:

- 1) Das Gewicht des Cementes pro Liter in fest gerütteltem Zustande; dasselbe wird als Mittel aus drei Versuchen erhalten.
- 2) Das Gewicht des Normalsandes pro Liter in fest gerütteltem Zustande, ebenfalls als Mittel aus drei Versuchen.
- 3) Das Wasserquantum in Procenten, welches der Cement an sich zur Abgabe eines sachgemäßen Mörtels beansprucht.
- 4) Die Temperaturerhöhung beim Anmachen des reinen Cementes mit Wasser von gleicher Temperatur wie der trockene Cement sie hat.

¹⁾ Thonind.=3tg. 1881, S. 153.

- 5) Die Abbindezeit des reinen Cementes unter Angabe der Temperatur, bezw. des Wassers und der Luft, sowie der Feuchtigkeit der Luft.
- 6) Die Feinheit der Mahlung durch Siebwersuche. Diese wird aus drei Versuchen bestimmt und hierbei Siebe von 5000, 900, 600, 324 und 180 Maschen pro Quadratcentimeter verwendet.
- 7) Die Volumbeständigkeit durch Vorversuche.

Die Absendung des vollständigen Prüfungsbecumentes, welches auch die weiteren Bersuche über die Volumbeständigkeit enthält, erfolgt stets am Tage des Ablaufs der letzten Erhärtungsperiode, also — da die Festigkeits- versuche für reinen Cement sowohl als auch sir verschiedene Mörtelmischungen, den Normen entsprechend, in der Regel voraussichtlich nur sür 7, oder sür 28, oder sür 7 und 28 Tage zugleich beantragt weiden können — nach Ablauf dieser Fristen; auch wird in jener ersten Benachrichtigung bereits der Tag der zu gewärtigenden Absendung dieses Prüfungsbocumentes mitgetheilt.

Gleichzeitig hat das königlich preußische Ministerium der öffentlichen Arsbeiten verfügt, daß in allen Verträgen über Lieferungen von Cement eine Vereinbarung dahin aufzunehmen ist, daß bei etwaigen, zwischen Lieferanten und der Bauverwaltung eintretenden Streitigkeiten über die Qualität des gelieferten Cementes das Urtheil der königlichen Prüfungsstation für Baumaterialien in Berlin unter unverzüglicher Uebersendung einer geeigneten Probe des von der Bauverwaltung bemängelten Materials angerufen und dasselbe sodann als endgültig in technischer Beziehung von beiden Contrahenten anerkannt werden soll.

Die Normen haben demnach jest eine allgemeine Geltung erlangt und es ist damit ein einheitliches Prüfungsversahren für Preußen, ja für fast ganz Deutschland eingeführt, da auch beinahe alle übrigen deutschen Regierungen dieses Prüfungsversahren ebenfalls angenommen haben. Es haben diese Normen aber auch in weiteren Kreisen Anerkennung gefunden. Dänemark und Schweden haben Normen ausgearbeitet, welche sich im Wesentlichen den deutschen anschließen. Vom österreichischen Ingenieurs und Architektenverein in Wien-1) und vom Schweizer Verein von Cementfabrikanten2), sowie vom kaiserlich rufsischen Wegbauminister (unterm 23. August 18813) sind, unter Zugrundelegung der deutschen Normen Normativbestimsmungen eingesihrt, die im Princip nicht von den deutschen abweichen, sondern nur in einzelnen Bestimmungen.

Auch hat selbst in dem Lande, aus welchem die ganze Cementindustrie hersvorgegangen ist, die größte derartige Autorität, Mr. Grant, mit allen wesentslichen Punkten sich einverstanden erklärt, die für die Beurtheilung des Cementes als wichtige in den deutschen Normen hingestellt wurden, wie aus den neuesten Grant'schen Lieferungsbedingungen für das "Metropolitan Board of Works" hervorgeht 4). Diese Bedingungen haben folgenden Wortlaut: "Aller für die genannten Werke nebst Zubehör gelieferter Cement soll von bester Beschaffenheit

¹⁾ Notizbl. d. deutschen Bereins f. Fabrikation v. Ziegeln 2c. 1880, S. 188.

²⁾ Wagner's Jahresber. der chem. Technologie 1882, S. 652.

³⁾ Cbend. 1881, S. 535.

⁴⁾ Thonind.=3tg. 1879, S. 402.

sein. Die Mahlung des Cementes soll so fein sein, daß 80 Proc. desselben em Sieb von 5800 Maschen pro Quadratzoll englisch (900 Maschen pro Quadratzoll entimeter) passüren. Wenn weniger als 80 Proc. dieses Sieb passüren, so in eine dem Minderverhältniß entsprechende Quantität Cement hinzuzusügen. An die Werke geliesert, soll er in trodene Schuppen oder Baulichleiten gelagert werden. Die Schuppen müssen gedielt sein und die nöthigen Unterabtheilungen der sieben. Der Cement soll auf den Boden geschüttet werden, und zwar sollen in Proden, aus verschiedenen Sächen entnommen, zur Untersuchung gelangt sind. In Cement wird mit der dreisachen Gewichtsmenge trodenen Sandes angemacht, der durch ein Sieb von 400 Maschen pro Quadratzoll (= 140 pro Quadratzon meter) hindurchgegangen und auf einem Siebe von 900 Maschen pro Quadratzon meter) hindurchgegangen und auf einem Siebe von 900 Maschen pro Quadratzon

Fig. 85.

soll zurückgeblieben ist. Nachdem Cement und Sand trocken wohl gemischt wit ungefähr 10 Proc. dem Gewichte nach an Wasser hinzugesetzt sind, werden Probekörper in Formen von 1 Duadratzoll Duerschnitt — 6,45 qcm an der schwäcksten Stelle hergestellt. Nachdem diese Probekörper 48 Stunden in einer feuchten Atmosphäre gelegen haben, werden sie unter Wasser gesenkt, worin sie kie zur Prüfung ihrer Zugsestigkeit verbleiben. Letztere wird durch die Beamten der Werke mittelst der dortigen Apparate sestgestellt. Cement, der bei den Zugdroben nicht ein Gewicht von 140 Pfund per Quadratzoll (— ca. 10 kg pro Onadratzentimeter) 28 Tage nach der Herstellung ohne zu zerreißen aushält, wird verworsen und ist von den Werken zu entsernen."

Grant hat somit die Probe mit reinem Cement sowie die 7. Tagsprofe völlig fallen lassen, er prlift nur Sandmischungen mit 3 Gewihln. Sand noch 28 Tagen, er bedient sich dazu eines Normalsandes, der dem deutschen Romal raschen Erstarrens derart in Nachtheil, daß dieselben nach der Absaugemethode sogar niedrigere Bruchgewichte liefern können, als bei Anwendung einer undurchstässigen Unterlage von Metall oder Stein.

Es ist daher einleuchtend, daß die Absaugemethode nur zur Beurtheilung eines und besselben bekannten Fabrikates und bei der Prüfung durch dieselbe Hand, nicht aber zur Vergleichung verschiedener, namentlich in der Bindezeit stark differirender Cemente verwendbar ist.

Alle nach der Absaugemethode erhaltenen Festigkeitszahlen fallen wesentlich höher aus als bei Anwendung undurchlässiger Unterlagen. Die Aufgabe einer einheitlichen Prüfungsmethode kann aber nicht darin bestehen, sehr hohe Festigkeitszahlen zu liesern, sondern vielmehr bei einem und demselben Cement allenthalben gleichmäßige und beim Vergleich verschiedener Cemente solche Resultate aufzusweisen, welche der Bindefähigkeit und sonach dem Werthe der Waare entsprechen. Die in den Normen vorgeschriebene Prüfungsweise erfüllt daher diesen Zweckweit besser.

Zur Begutachtung der nach den Beschlüssen bes Berliner Architektenvereins, bes Berliner Baumarktes, dann des Bereins deutscher Cementsabrikanten und des deutschen Bereins für Fabrikation von Ziegeln 2c. im Jahre 1877 endgültig aufgestellten Normen für die einheitliche Lieferung und Prüfung von Portlandcement wurde von dem königlich preußischen Minister für Handel, Gewerbe und öffentliche Arbeiten eine Commission eingesetzt. Das Resultat der eingehenden Berhandlungen dieser Commission war, daß verschiedene Aenderungen und Berbesserungen vorgenommen wurden, daß aber die ursprünglichen Normen in allen wesentlichen Punkten unverändert stehen blieben. Mittelst Erlaß des königlich preußischen Ministeriums für Handel, Gewerbe und öffentliche Arzbeiten, vom 10. November 1878, wurden diese revidirten Normen anerkannt und auch die Anwendung derselben bei Lieferung von Cement sür Staatsbauten verzsigt. Auch vom königlich preußischen Kriegsministerium wurden diese Normen unterm 4. September 1880 eingesührt und dieselben haben demgemäß künftighin auch bei allen Militärbauten Geltung. Dieselben lanten 1):

I.

Das Gewicht der Tonnen und Säcke, in welchen Portlandcement in den Handel gebracht wird, soll ein einheitliches sein; es sollen nur Normaltonnen von 180 kg Brutto und 170 kg Netto, halbe Tonnen von 90 kg Brutto und 83 kg Netto, sowie Säcke von 60 kg Bruttogewicht von den Fabriken gepackt werden.

Streuverlust, sowie etwaige Schwankungen im Einzelgewicht können bis zu 2 Proc. nicht beanstandet werden.

Die Tonnen und Säcke sollen die Firma der betreffenden Fabrik und die Bezeichnung des Bruttogewichtes mit deutlicher Schrift tragen.

¹⁾ Rotizbl. d. deutschen Bereins f. Fabrikation von Ziegeln 2c. 1878, S. 310.

Wie der Probekörper gehalten wird, ist in Fig. 86 dargestellt.

Bur Berftellung ber Probeforper bebiente man fich früher Formen, die mit Charnier und Schraube versehen waren; im Interesse gleichmäßigerer Berftelung

Fig. 86.

der Probekörper haben die Formen jest je zwei Flihrungsstifte at den Flanschen und eine Rlammer, welche beide Formbalften ge nligend feft anfammenbrlidt und fich wiederum leicht und taid befeitigen läßt, Fig. 87 u. 88. Die Rlammer wird von der gen abgezogen, nachbem die barin eingestampfte Masse genugenb erhant ift. Die beiben Formhälften find leicht von dem Brobelorper 1

Fig. 88.

trennen und lojen fich beind ders gut ab, wenn die Flächer borher ein wenig geölt warn

Ein fleiner Bugfefig teitsapparat fitr Cent von C. Rlebe, ber fid, bi äußerft einfacher Conftructur. burch große Berläffigfeit et pfiehlt, ift in Fig. 89 1. % bargeftellt 1).



Das Princip beffelben ift die gewöhnliche Hebelmage, die bei einem Uchr fegungsverhaltnig ber Bebelarme von 1:15 für eine Maximalzugbelaftung bis F 300 kg berechnet ist; seine Einrichtung ist folgende: Auf einem schwach gekrumme

Fig. 89.



Trager A ruht, um feine mittlere Schneibe ausbalancirt, ein fraftiger Dop balten B, beffen längerer Arm bie Wagichale C -, ber turgere Arm m Behange D mit hufeisenformiger Ginfpannklammer E in Schneidenfigen trif Eine zweite Ginspannklammer E1 ift birect unter ber erfteren auf einem in bett caler Richtung verstellbaren Zapfen angebracht, beffen Mutter in ber Grundplatt bes Apparates eingeschnitten ift. Beibe Rlammern find nach Form und Enf

den bekannten, zuerst von Grant eingeführten Normalprobekörpern mit 5 qcm großem Zerreißquerschnitt angepaßt, und durch entsprechende Gelenkführung dersselben für sattes und gleichmäßiges Anlegen an den Probekörper gesorgt. — Durch die Gabel F wird ein Ueberschlagen des Wagebalkens nach aufs oder abwärts vershindert und zugleich an derselben die Normallage des Balkens durch einen Zeiger angegeben.

Ift ein Probekörper K in die Klammern eingeschaltet, wobei auf die Normallage des Wagebalkens Rücksicht zu nehmen ift, so folgt aus der Anordnung des Apparates, daß durch ein auf die Wagschale C gelegtes Gewicht ein vertical gerichteter Zug auf das Probestück ausgeübt wird, der dem 15fachen dieses Gewichtes entspricht und nach entsprechender Steigerung den Bruch des Probekörpers herbeiführt. Je nach der angenommenen Prüfungsmethode kann die Belaftung durch abjustirte Gewichtsstücke ober Schrotzulauf erfolgen. In beiben Fällen ist die Zugfestigkeit der Probe sehr einfach aus der zum Bruche aufgewendeten Belastung der Wagschale C zu bestimmen. Kann diese Belastung direct, wie im ersteren Falle, nach Kilogramm abgelesen werden, so wird mit Bezug auf die ausgesprochene 15fache Uebersetzung und bei einer stets gleichen Bruchquerschnitts= größe von 5 gcm die Zugfestigkeit des betreffenden Probestückes direct durch das Dreifache ber abgelesenen Belastung nach Kilogramm pro Quadratcentimeter ausgedrildt. Nach Anwendung einer Schrotbelastung wird die zum Bruche der Probe aufgewendete Schrotmenge am Apparate in einem Verhältniß von 3:10 abgewogen, welches Berhältniß burch Anbringen eines zweiten Schneibensitzes m am kurzen Arme des Wagebalkens B erreicht ist. Die Schrotlast hängt mit dem zugehörigen Gefäße G bei biefer Wägung am kurzen Wagearme, es wird somit burch das 10fache des zum Einspielen der Wage am längeren Arme aufgewendeten und nach Kilogrammen angesetzten Gewichtes unmittelbar die gesuchte Zugfestigfeit angegeben.

Bei den Hafenarbeiten in Belsen (Niederlande) benutte man zur Prüfung ber Cemente ben in Fig. 91 und 92 (a. f. S.) im Auf - und Seitenriß bargestellten Apparat von B. de Michele 1). Derselbe besteht aus zwei aufrechten Ständern A, welche derart mit einander verbunden sind, daß zwischen ihnen zwei Hebel schwingen können. Der obere Hebel B dient dazu, den Obertheil des zu prüfenden Blockes C zu halten, indem er denselben mittelst zweier Klauen DD umfaßt, welche in der aus Fig. 91 ersichtlichen Weise unter den oberen Ansag bes Blockes eingreifen. Der untere Hebel ist in der gleichen Weise mit dem Blocke C in Verbindung gebracht; mittelst einer Berzahnung und einer Schnecke mit Handrad G kann derselbe bewegt und damit das mit Gewichten FF belastete freie Ende des Hebels B auf beliebige Höhe gehoben werden. Man sieht leicht, daß die Gewichte F'mit wachsender Erhebung des Hebels B eine immer größer werdende Spannung im Blocke C bewirken; diese Spannung wird auf einem Quadranten H gemessen, indem ein Zeiger I durch einen am Hebel B angebrachten Stift K gehoben wird. Sest man die Belastung fort, bis der Bruch eintritt, so fällt der Hebel B etwas zurud, mahrend der Zeiger I stehen bleibt.

¹⁾ Polyt. Centralbl. 1871, S. 167. Dingl. pol. 3. 199, 260.

Die Baden DD find durch lose durchgehende Schrauben gehindert, sich völlig ein einander zu trennen, wodurch gleichzeitig das vollständige Zuruckfallen des hiebes vermieden wird. Beim Prlifen von Blöden nach dieser Methode ist es nicht, den Hals derselben in der Stärke der zu verwendenden Blöde herzustellen

ğig. 92.

ğig. 91.

übrigens ift der Apparat derartig eingerichtet, daß die üblichen Dimensionen iche barauf geprüft werden können.

Honer Apparat construirt, welcher die directe Ablesung der Festigkeit? Rilogrammen pro Quadratcentimeter gestattet 1), Fig. 93 und 94. Der Probeziegel a wird oberhalb und unterhalb bes zu zerreißenden Querschnittes ber

¹⁾ Dingl. pol. 3. 233, 318 u. 224, 487.

gem bon zwei Rlauen b und e gefaßt, von benen bie untere mittelft eines Beitholgens an ber Sohlplatte befestigt ift, mabrend bie obere Rlaue an einem ligel fitt, welcher mit Gulfe der Stellschraube & gehoben werden tann. rbei bis jum Gintritt bes Berreigens ausgelibte Rraft wird in der Beife ge-:ffen, bag die Spipe ber Stellvorrichtung burch ein Rolbchen die Glycerin-Aung e eines Behalters zusammenpreßt. Die entstehende Spannung wird burch Fig. 93. Fig. 94.

in aus zwei völlig getrennten Gehwerken bestehendes Doppelmanometer f in der Art angezeigt, daß jede Scala direct die zerreißende Spannung in Kilogrammen für 1 gem abzulesen gestattet. Eine ber Scalen ist mit einem Maximumzeiger versehen, ber je nach Beenbigung eines Berfuchs auf Rull guruckzubreben ift. Die Scalen beider Manometer find durch directe Belastung bestimmt. Die Doppelheilung leiftet Gewähr für die Genauigkeit und Zuverlässigkeit des Resultates.

Die Gebruder Riehle in Philadelphia haben gleichfalls einen Berreigungsapparat conftruirt, an welchem die Berreigungsfestigfeit birect abgelesen werben fann 1).

Nach 28. Eraft wird bei den Apparaten, welche auf dem Princip der Doppelten Bebelüberfegung aufgebaut find, die hierdurch erftrebte Benauigfeit illusorisch, wenn man bebenkt, daß schließlich die Große ber burch Buflug bon Baffer ober Schrotfornern ausgelibten Zugfraft auf einer Feberwage bestimmt werden muß. Und wenn auch bei richtiger Febermage bie Große ber Bugfraft für ben vorliegenden Zwed hinreichend genau ermittelt werden tann, und felbst angenommen, daß durch ben Ginlauf bes Baffers ober ber Schrotforner bei Breckmäßiger Anordnung feinerlei Stoß zu erfolgen braucht, fo muß boch gugegeben werben, daß zwischen bem Momente, in welchem ber Rig erfolgt, und lenem, ba ber Buflug abgesperrt wird, eine gewisse Zeit verfließt, mabrend welcher

¹⁾ Dingl. pol. 3. 233, 318.

neue Belastung hinzutzitt, die zur Trennung des Probekörpers nicht mehr we forderlich war. Ob dieses Plus, selbst aus vielsachen Bersuchen, mit jeun Genauigkeit ermittelt werden kann, welche durch die sonstige Construction dien Apparate bedingt ist, bleibt immerhin fraglich. Krast hat daher einen Apparat zur Bestimmung der Zugsestigkeit des Cementes construint, in dem er bemüht war, diese Inconsequenzen zu vermeiden, ohne dabei jene Answerungen aus dem Auge zu verlieren, welche in Bezug auf die Genauigkeit Resultate gestellt werden mussen. Dieser Apparat ist in Fig. 95 in ca. 1/8 nativ licher Größe bargestellt 1).

Auf einem prismatischen Brette B, welches auf einer Holzplatte p ich geschraubt ift, befinden sich zwei Schlitten s, und sz. Bur Anfnahme der m

Fig. 95.

sprechend gesormten Zangen z_1 und z_2 , zwischen welche der Prodesime (
eingespannt wird, dienen zwei kreisrunde Bolzen, welche, an dem Schlitten beimlich, in der Zeichnung durch die Riegel r_1 und r_2 gedeckt erscheinen. Der Schw
ten s_2 trägt außerdem noch einen solchen Bolzen (durch den Riegel r_3 gedeckt.
dieser und der unter dem Riegel r_4 besindliche Bolzen haben die Lage der
Federdhnamometers D zu sixiren, welches in den Apparat im Berwendungssalle
eingespannt wird. Während der Zeiger I nach Naßgabe der Spannung
der Feder auf der die 140 kg reichenden Theilung spielt, ist der Zeiger 2 bei
auf der Achse und wird durch den bei o angebrachten Stift vom ersten Zept
geschoben. Wenn auch die Zugkraft zu wirken aufhört und in Folge dessen Reiger I zurückschnellt, bleibt I an der dieser Zugkraft entsprechenden Stelle
stehen und gestattet auf diese Weise, daß die ausgeübte Zugkraft nachtrissscha
abgelesen werde.

¹⁾ Wochenicht, des öfterr. Ingenieure und Architettenpereins 1881, Ar. 2.

Auf den Schlitten s_1 wirkt die Schraube S, welche bei m ihre Mutter hat und ein fünffaches Gewinde besitzt. Die Zugkraft wird durch die Zange z_1 auf den Probekörper C, durch die Zange z_2 auf den zweiten Schlitten s_2 und von diesem auf das Dynamometer D übertragen.

Hierbei kommen zwei Umstände in Betracht. Soll das Dynamometer richtige Angaben liefern, so muß, abgesehen von der Richtigkeit der Theilung, a) die Zugkraft axial wirken und der Probekörper selbst auch axial eingespannt sein, und b) der ganze auf den Probekörper ausgeübte Zug durch den Schlitten s_2 übertragen werden. Zu diesem Ende ist derselbe folgendermaßen gelagert: Während der Schlitten s_1 eine schwalbenschwanzkörmige Führung hat, ruht der Schlitten s_2 auf den sorgfältig gehobelten und polirten Gleitslächen des prismatischen Bettes so auf, daß zwischen seinen nach unten zu breiter werdenden Backen b_1 und b_2 und dem Bette je ein Zwischenraum entsteht, der durch die Keile k_1 und k_2 ausgestüllt werden kann, wenn mittelst eines Ercenters, das durch den Handgriff h zu bewegen ist, und an welchem sich diese Keile besinden, diese nach oben gepreßt werden.

Wie nun dadurch den obigen Bedingungen entsprochen ist, wird aus dem bei den Versuchen einzuhaltenden Vorgange klar werden. Der Probekörper C wird, nachdem die hölzerne Unterlagsplatte u eingeschoben und der Apparat überhaupt so, wie ihn die Zeichnung barstellt, adjustirt ift, in die Zangen z eingelegt; gleich= zeitig werden durch Bewegen des Handgriffes h nach links die Keile k zwischen die Backen b und das Bett eingepreßt. Dadurch erhält der Schlitten s2 die axiale Wird die Schraube S ein wenig gedreht, so daß der Probekörper gerade durch die Zangen gehalten wird, so können jest die Unterlagsplatte u entfernt und die Reile k durch das Excenter ausgelöst werden. Auf diese Weise gleitet also der Schlitten s2 auf dem sorgfältig polirten Bett mit einer praktisch verschwindenden Reibung axial und ist auch der Probekörper so eingespannt. Der Zeiger 1 schiebt beim Anziehen der Schraube S den Zeiger 2 vor. Ist die Trennung des Probekörpers erfolgt, so schnellt der Schlitten s2 zurück und wird dieser Stoß durch ein Kautschukpolster aufgefangen. Der Stand des Zeigers 2 giebt endlich die Größe des Zuges im Momente der Trennung, also die auf den betreffenden Querschnitt ausgeübte Zugkraft in Kilogrammen an.

Was diesen Apparat besonders empfehlenswerth erscheinen läßt, das ist die Möglichkeit, sich jederzeit und ohne viele Mühe von seiner Richtigkeit überzeugen zu können. Werden nämlich die Riegel r_3 und r_4 nach Lüftung der Schrauben s_3 und s_4 weit genug ausgelöst, so kann das Dynamometer heraussgenommen und die Richtigkeit seiner Scala durch Anhängen von Sewichten unterssucht werden.

Apparate zur Prüfung der Festigkeit des Cementes sind auch von Jacob 1) und Brown 2) beschrieben worden.

Wir haben oben bereits bemerkt, daß gegen die vom Verein der deutschen Cementfabrikanten und vom königlich preußischen Handelsministerium angenomme= nen Normen seitens fünf Cementfabrikanten und Dr. Michaëlis Protest erhoben

¹⁾ Dingl. pol. 3. 235, 293. — 2) Engineer 1880, S. 100.

und zu den Resolutionen V. und VI. Amendements gestellt wurden. Die wesents lichste Differenz in diesen Amendements beruhte in dem Berlangen, gleichzeitig mit der von der Commission beantragten Prüfung eines Mörtels aus 1 Ihl. Cement und 3 Thln. Sand auch die Prüfung des reinen Cementes auf Zugefestigkeit und mit der Prüfung nach 28 Tagen auch eine solche nach schon 7 Tagen, sowie zur Ansertigung der Probekörper eine absaugende Unterlage vorzuschreiben. Die Gründe, warum diese Anträge verworfen wurden, haben wir bereits S. 233 u. ff. näher aus einander gesetzt.

Zur Frage der Normen wollen wir noch weiter erwähnen, daß, obwokt die Normen für die einheitliche Lieferung und Prüfung von Portlandcement mit der größten Sorgfalt ausgearbeitet wurden und dieselben jetzt eine fast allgemeine Geltung erlangt haben, sich an verschiedenen Stellen, wo nach den Normen gearbeitet wurde, doch Unterschiede in den Festigkeitsresultaten ergelm haben, in Folge dessen auch die Normen von verschiedenen Seiten angegriffer wurden. Wir wollen daher in Nachstehendem die Punkte erörtern, welche einen Einfluß auf die Resultate der Festigkeitsbestimmung äußern können 1).

Vor Allem spielt hierbei eine große Rolle der Sand, indem ersahrungsgemäß die Festigkeit eines Cementmörtels nicht allein von der Güte des Cementssondern auch von der Qualität des Sandes abhängt. Aus diesem Grunde bet sich ja auch der Vorstand des Vereins deutscher Cementsabrikanten veranlagigesehen, für die einheitliche Prüfung und insbesondere für streitige Fälle einen einheitlichen Normalsand auch von dem chemischen Laboratorium für Thonindustrie in Berlin vorräthig gehalter und von dort bezogen werden kann.

Bei Bielen besteht aber die Meinung, man könnte sich den Sand selbst hersstellen, und da zeigte sich dann, daß ein anderer Sand für denselben Cement ganz anderen Resultaten führte. Um den Einfluß der Beschaffenheit des Sander auf die Festigkeitsermittelung des Cementes kennen zu lernen, sind nun in neuests Zeit von verschiedenen Seiten umfassende Versuche angestellt worden; die wichtigsten Resultate dieser Versuche sind, da sie auch für die Vereitung und Arwendung des Cementmörtels im Bauwesen von Werth sind, in Nachstehenden zusammengestellt.

Auf den Einfluß der Beschaffenheit des Sandes auf die Festigkeit des Cementes hat schon R. Dyckerhoff?) ausmerksam gemacht. Amöneduge: Portlandcement von 1,5 Stunden Bindezeit gab mit 3 Thln. Normalsand nach 7 Tagen eine Zugsestigkeit von 7,6 kg, nach 28 Tagen von 13,8 kg. Derselle Cement mit reinem scharfem Rheinsand, der noch viel seines Korn enthielt und aus dem der Normalsand sür die Fabrik gewonnen wird, ergab jedoch nur 6,6 kg nach 7 und 10,4 kg nach 28 Tagen.

Auch von Dr. Heintel3) wurde festgestellt, wie sehr verschieden zwei, bei oberflächlicher Prüfung als gleich brauchbar erkannte Sandsorten in ihrer Filig's keit mit Cement zu verkitten sein können.

2) Dingl. pol. 3. 226, 645.

¹⁾ Dr. Goslich, Thonind.=3tg. 1881, S. 172.

⁸⁾ Notizbl. d. deutschen Bereins f. Fabrik. von Ziegeln 2c. 1876, S. 206.

- W. Michaëlis1) hat eine Reihe von Versuchen mit Sand verschiedener Korngröße und mit scharfkantigem, durch Zerschlagen von Kies erhaltenem Sande ausgeführt, aus denen er folgert:
 - 1) daß der Unterschied in der Festigkeit bei Anwendung eines Sandes zwischen 60 und 120 Maschen im Vergleich zur Verwendung eines Sandes zwischen 60 und 240 Maschen eine beachtenswerthe nicht genannt werden kann. Es wäre auch ganz gleichgültig, welchen dieser Sande man anwenden wollte, für den zweiten (60 bis 240) spricht nur, daß er im Allgemeinen nur halb so kostspielig sein dürfte;
 - 2) daß ein Gewicht nicht darauf zu legen ist, daß der Sand scharfkantig sei, es ist nur erforderlich, daß er rein sei.
- L. Erdmenger²) hat gefunden, daß, wenn man die obere Grenze von 60 Maschen als seststehend angenommen hat, man nach unten bei der Auswahl der Sandsiebe nicht gar zu ängstlich zu sein braucht. Hauptsache bleibt immer, daß das Feine ganz herausgesiebt ist, und daß ferner das übrige Korn alle Größen dis zur oberen Grenze hinauf enthält. Zieht man aber das Gröbste heraus, so wird die Festigkeit entschieden geringer, wie folgende Versuche zeigen:

					Majdenzahl 700 bis 180	Maschenzahl 400 bis 60	Normalsand
Nach	10	Tagen		•	8,5 kg	$11,5~\mathrm{kg}$	$12.0 \mathrm{kg}$
n	2 0	n		•	10,5 "	15,2 ,	15,8 "
n	40	n	•	•	13,8 "	19,0 "	19,6 "

Iedenfalls empfiehlt es sich, die Maschenzahl 120 beizubehalten, da bei Answendung eines sehr feinen Sandes auch erheblich mehr, selbst bis zu 15 Proc. Wasser, zum Anmachen erforderlich sein wird, als die in den Normen vorsgeschriebenen 10 Proc.

Einen wesentlichen Unterschied zwischen natürlichem und durch Zerschlagen von Kies hergestelltem scharffantigen Sand hat Erdmenger auch nicht gefunden.

Dom cke 3) hat dagegen beobachtet, daß Normalsand aus Seesand und aus scharfkantigen Grubensand ganz erheblich verschiedene Resultate geben. Es wurde daher auch in der Generalversammlung allseitig anerkannt, daß es in den Normen statt Duarzsand "möglichst scharfkantiger Duarzsand" heißen sollte.

Wie verschieden die Art des Sandes auf die Festigkeit der Normalproben einwirkt, zeigen auch nachstehende Versuche von Tomei⁴); die angegebenen Festigsteiten sind Durchschnittsresultate:

I	. Versuch	II. Versuch
Normalsand aus Rheinsand, glimmerhaltig	17,4	18,5
" " einem Sande von Schladebusch	20,4	21,5
Der letztere Sand mit 120 bis 400 Maschen .	16,3	

¹⁾ Dingl. pol. J. 230, 74. Wagner's Jahresber. d. chem. Technol. 1878, S. 688.

 ²⁾ Thonind. = 3tg. 1878, S. 140, 147 u. 250.
 5) Notizbl. f. Fabrik. v. Ziegeln 2c. 1878, S. 145.

⁴⁾ Thonind.=3tg. 1878, S. 234.

Fr. Schott 1) stellte eine Reihe von Versuchen zur Ermittelung des Einsstusses von Sand mit verschiedenem Lehmgehalte auf die Festigkeit des Cementsmörtels an und glaubt aus den Ergebnissen den Schluß ziehen zu dürfen, daß die Festigkeit des Cementmörtels beinahe genau im Verhältniß des Lehmgehaltes des Sandes abnehme, jedoch nicht stärker.

Rud. Dyckerhoff²) hat Normalsande aus Sand von verschies denen Fundstätten auß sorgfältigste hergestellt und vergleichende Festigkeitsprüfungen damit vorgenommen. Selbst wenn die Sande im Liter gleichviel Hohlräume enthielten, wichen doch die Festigkeitsresultate bei einigen beträchtlich ab, während andere wieder völlig gleiche Festigkeit ergaben. Aus seinen Bersuchen scheint hervorzugehen, daß die Obersläche der einzelnen Sandkörner von größerem Einsluß auf die Festigkeit ist als die Korngröße.

Sehr eingehende Untersuchungen über den Einfluß der Verwendung versschiedener Sandsorten wurden von Delbrück ausgeführt 3). Die vier hierzu verwendeten Sandsorten wurden sämmtlich mit demselben Cement geprüst und die Proben in genau gleicher Weise hergestellt. Ferner wurden die Sewichte gleicher Volumen der Sandsorten bestimmt, sowie die Hohlräume derselben und ihre Feinsheit ermittelt. Der zu den Versuchen verwendete Cement war ein besonders guter und sein gemahlener. Die erhaltenen Resultate giebt die Tabelle auf S. 259.

Der Freienwalder Sand, der die höchsten Zahlen ergab, ist ein fast nur aus Duarz bestehender grober Sand; bei diesem hat sich sogar herausgestellt, daß er im ungewaschenen Zustande etwas höhere Zahlen ergab als im gewaschenen, was durch mehrfache Versuche festgestellt wurde.

Von C. Schumann wird die Thatsache bestätigt, daß sich in der Natm Sandsorten finden, welche eine höhere Festigkeit als Normalsand liefern; weit häufiger tritt allerdings das Gegentheil ein und es kann unter Umständen das Gelingen einer Cementarbeit durch die Qualität des Sandes geradezu in Frage gestellt werden. So hat Schumann im Jahre 1877 einen in der Praxis verwendeten Sand untersucht, der im Berhältnig von 3:1 Cement nach 28 Tagen nur 2 kg Festigkeit lieferte, während Normalfand mit demselben Cement 14 kg ergab. Ein anderer sehr gut aussehender Sand ergab bei demselben Mischungs verhältniß nach 7 Tagen noch gar keine, nach 28 Tagen 10,5 kg Festigkeit. während Normalsand nach 7 Tagen 10,4 kg, nach 28 Tagen 15,6 kg bei einer Bindezeit des Cementes von einer Stunde lieferte. Der fragliche Sand enthielt nur 1,3 Proc. an Bestandtheilen, die durch Waschen sich entfernen ließen; allein die Berunreinigungen hafteten außerordentlich hartnäckig an den Sandkörnern Der gewaschene Sand ergab nach 7 Tagen 9 kg, nach 28 Tagen 15,6 kg Festigkeit.

Nach Rud. Dyckerhoff beeinträchtigt schon ein geringer Thongehalt der Sandes die Festigkeit wesentlich, wenn der Thon sehr fest an der Oberfläche der Sandkörner haftet, daß dagegen ein Zusatz von Thon oder Lehm bis zu mehrenen

¹⁾ Notizbl. d. deutschen Bereins f. Fabrik. v. Ziegeln 2c. 1879, S. 178.

²⁾ Ebend. 1880, S. 96.

⁸⁾ Ebend. 1880, S. 116. Wagner's Jahresber. d. chem. Techn. 1880, S. 515.

	1 Liter Sand	1 Liter hat		Geprüst	3 u g f e f Kilogramm	t i g auf	feit 1 qem
Gandjorie	wiegt kg	täume ccm	Greorejultare	nach Tagen	1 Cement 3 Sand	1 Cement 4 Sand	1 Cement 6 Sand
Normaljand	1,660	380	7	$\begin{cases} 7 \\ 28 \\ 60 \end{cases}$	21,7 27,6 27,3	16,1 20,8 22,5	8,0 12,1 14,1
Grober Sand von Freien= walde	1,790	325	1f 1 qcm 49 1 " 31 1 " 16,5 1 " 1	28 60 60	24,5 29,1 31,4	20,9 23,8 26,7	13,2 17,9 19,5
Derfelbe abgesiebt	1,790	330	60 Majden auf 1 qcm 3 120 " " 1 " 3 600 " " 1 " 2 600 " " 1 "	60 60 60	24,6 27,1 31,2	20,1 22,8 . 23,6	13,7 16,2 18,0
Sand aus einer Grube der Zullchower Fabrik	1,855	250	Rückstand bei 60 Maschen auf 1 gcm 38 " " " 120 " " 1 " 26 " " " 600 " " 1 " 27,5 " " burch 900 " " 1 " 3,5 "	28 60 60	23,5 27,8 28,7	.19,1 23,6 26,0	13,2 17,6 18,6
Derfelbe abgesiebt	1,815	300	60 Majten auf 1 qcm 34,5 120 " " 1 " 28,5 600 " " 1 " 35,5 600 " " 1 " 0	28 60 60	22,5 27,9 28,7	20,0 21,6 25,3	15,5 18,7 21,0
Feiner reiner Quarzsand .	1,850	290	Hückstand bei 60 Maschen auf 1 gcm 5,5 " " " 120 " " 1 " 34,5 " 600 " " 1 " 53 " 900 " " 1 " 1,5 " burch 900 " " 1 " 3 "	28 60 60	20.1 23,6 25,5	17,2 20,8 21,6	12,2 14,8 16,4

Procenten, wie Versuche ihm dieses gezeigt haben, die Festigkeit nicht vermindern, wenn der Thon oder Lehm dem Sande nur lose beigemischt ist. Die von Onders hoff gemachten Beobachtungen fanden durch Erfahrungen, welche Heintel gemacht hatte, Bestätigung.

Hrnold 1) fand, unter Zugrundelegung von Siebversuchen und mitrestopischen Untersuchungen von Sandsorten, daß die Festigkeit der Cementmönd in gleichen Mischungen mit demselben Cemente (1 Thl. Cement und 3 The Sand), aber verschieden gewählten Sandsorten von dem Rauhheitsgrade und der Größe des Sandkornes abhängt. Es ist also bei Sand von gleicht Korngröße derjenige der beste, dessen Körner den größten Kauhheitsgrad haben um umgekehrt ist bei Sand von gleichem Rauhheitsgrade derjenige der beste, desse Korn das größte ist, natürlich innerhalb gewisser Vrenzen.

Auch von Dr. Böhme wurden Versuchsreihen mitgetheilt über den Ginstelluß der verschiedenen Korngrößen eines zu Cement-Normensproben benutzten Sandes auf die Bindefähigkeit der Mörtel³).

Da demnach feststeht, daß Normalsande von verschiedenen Fund orten, selbst wenn sie sorgfältig hergestellt werden, dennoch verschieden Festigkeitsresultate liesern können, ist es zur Erzielung gleichmäßiger Resultat und zur unparteiischen Prüfung der garantirten Festigkeit unbedingt nothwendig die Cementprüfungen entweder mit dem Berliner Normalsande, von dem mer aber ja nicht annehmen darf, daß er mit Cementen die höchste Zugsestigkeit lieben und der auch sehr theuer zu stehen kommt, auszusühren, oder daß man mit und andere Weise gewonnenen Normalsande mit dem Berliner Normalsande ist Zeit zu Zeit Parallelversuche macht und eine Transposition der betressents Resultate auf Berliner Normalsand bewirkt.

Ein weiterer Punkt, weshalb die Proben an verschiedenen Stellen wischieden ausfallen, liegt noch darin, daß man in einer verschiedenen zu die Probekörper mittelst des Schrotzulaufapparates wirden. Dr. Goslich fand z. B. dieselbe Probe in 34 Secunden gerissen mit 19,1 kg in 76 Secunden mit nur 18,1 kg 3).

Dyckerhoff dand bei Versuchen mit verschiedenen Apparaten, obwohl allen Versuchen Probekörper von gleicher Gestalt und gleichem Querschnitt wan selben Tage nach der Normenprobe hergestellt wurden, daß die Bruchgewitt bei jeder einzelnen Zerreißungsmethode zwar unter sich übereinstimmten, daß alle Resultate der verschiedenen Apparate unter einander verglichen, wesentlich kolieiehen waren, von 16 bis 23 kg pro Quadratcentimeter. Er schloß aus die Versuchen, daß die verschiedenen Zeiten, innerhalb welcher bei den einzelne Apparaten der Bruch ersolgt, die Hauptursache der beobachteten Differenzen in Versuchgewichte sallen um so niedriger aus, je größer die zum Zerreißen wie gewendete Zeit ist, was auch von Grant constatirt wurde.

¹⁾ Zeitschr. d. Hannov. Archit.= u. Ingenieurv. 1883, S. 495. Wagneringschresb. d. chem. Techn. 1883, S. 635. — 2) Thonind.= 3tg. 1883, S. 176. Bainer's Jahresb. d. chem. Techn. 1883, S. 637. — 8) Thonind.= 3tg. 1881, S. 173. — 4) Ebend. 1879, S. 102.

Th. Behrmann bestätigt durch Untersuchungen die Angaben Dycker shoff's 1). Bei einem Vergleiche der Apparate von Raasche in Riga und dem in Deutschland eingeführten Normalcementprüfungsapparate gab der letztere um ca. 25 Proc. höhere Prüfungszahlen als der erstere. Auch Behrmann sucht den Grund im Wesentlichen in der Verschiedenheit der Zeitdauer der Versuche und schloß daraus, daß vermuthlich auch bei demselben Apparate je nach der Zeitdauer des Zerreißungsactes das Resultat variiren würde. Er stellte deshalb unter Benutzung des Normalcementprüfungsapparates ein paar Versuchsreihen an, wobei er bei der ersten die Belastung rasch, bei der zweiten möglichst langsam zunehmen ließ. Die Resultate waren solgende:

	1. Bersu	d Sreihe	2. Versuchsreihe			
Nr. des Versuchs	Zeitdauer in Secunden	Kilogramm pro qem	Zeitdauer in Secunden	Rilogramm pro qem		
1	21	57,0	208	52,5		
2	19	47,7	$\boldsymbol{225}$	43,7		
3	23	63,5	240	54,5		
4	20	59,3	$\boldsymbol{225}$	50,3		
5	21	55,7	181	44,5		
Mit	tel 20,8	56,64	215,8	49,1		

Vier andere ältere Probestücke ergaben:

	Rasche Belastung	Langsame Belastung
	52,0 kg pro qcm	· 44,5 kg pro qcm
	53,0 , , ,	39,5 , , ,
Mittel	52,5 kg pro qcm	42,0 kg pro qcm

Da demnach bei der Cementprüfung mit der Abkürzung des Zerreißungsactes höhere Festigkeitszahlen erhalten werden, und sich bei Anwendung verschiedener Apparate verschiedene Festigkeitszahlen ergaben, so ist zur vergleichen den Prüfung nicht nur nothwendig, daß derselbe Apparat hierzu verwendet wird, sondern daß auch unter möglichst gleichen Bedingungen gearbeitet werden muß.

Ein großer Unterschied in den Festigkeitszahlen ist noch dadurch bedingt, daß die verschiedenen Probestationen die Probekörper verschieden einschlagen. Es ist auch natürlich, daß, je länger man auf den Probekörper schlägt, desto mehr Waterial hineingedrückt wird, desto fester wird er also. Bergleichende Proben ergaben: gewöhnlich eingeschlagen 14,0 kg, stark eingeschlagen 16,9 kg, wobei der Probekörper des letzteren 1,5 g mehr wog als der des ersteren Bersuchs²).

Von Dr. Erdmenger3) ist den Normen der Borwurf gemacht worden, daß sie die Individualität der einzelnen Cemente nicht genügend berücksichtigen und die Prüfung mehr den langsam bindenden Cementen entsprechend behandeln. Er hat daher als Zusätze zu den Normen vorgeschlagen, daß

¹⁾ Thonind.=3tg. 1879, S. 256. — 2) Ebend. 1881, S. 173. — 3) Ebend. 1881, S. 239.

1) beim Prüfungsverfahren nicht 10 Proben auf einmal, sondern nur je 4 angemacht und daß

2) die Proben mit festem Trockengewicht von 140 g eingeschlagen werden. Von A. Bernoully 1) werden die Angriffe besprochen, indem er bemerkt: Was Punkt 1) betrifft, so ist es richtig, daß bei schnell bindenden Cementen die Zeit, welche 10 Probekörper zum Anmachen erforbern, eine zu lange ist. Bom Zumischen des Wassers zum Cement bis zum Einklopfen der Proben vergeht, speciell bei ungeübter Hand, immerhin eine Zeit von 10 Minuten. Cement schon in dieser Zeit ab, so ist es offenbar, daß die Sandproben daduch geschäbigt werden. Schlägt man von einem solchen Cement 10 Proben hinter einander ein und vergleicht die gefundenen Festigkeitszahlen, so wird man schen, daß die späteren Proben zuruckgehen, also beim Anmachen verdorben sind. Bu einer kommenden Revision der Normen könnte dieser Punkt in Bezug auf schnel bindende Cemente wohl berücksichtigt werden. Langsam bindende Cemente werden badurch nicht geschäbigt und schnellere vor Nachtheil bewahrt.

Was die zweite von Dr. Erdmenger vorgeschlagene Abanderung, bu Proben nicht, wie in den Normen angegeben, frei einschlagen zu dürfen — gleich viel, wie viel Masse in die einzelnen Formen eingeht — sondern die Probeförper mit einem festen Trodengewicht anzumachen, betrifft, so wurde von Bernoulla durch Bersuche festgestellt, daß der Unterschied zwischen der Prüfung nach den Normen und dem Erdmenger'schen Berfahren kein allzu großer ist; der best und schlechteste Cement charakterisirt sich nach der einen wie nach der anderer Methode in gleicher Weise. Bernoully kann daher keinen Grund finden, du mit vieler Mühe geschaffenen, von der Regierung und den Behörden acceptirus

und zur allgemeinen Gultigkeit erhobenen Normen abzuändern.

Auch von R. Dyckerhoff wird das Unzutreffende der Angriffe de Dr. Erdmenger dargelegt; nach seiner Ansicht ist die Aufstellung eines bestimmten Gewichtes der Probekörper nicht nur entbehrlich, sondern es würde sogut unrichtig sein, für alle Cemente ein gleiches Gewicht der Probekörper zu wie langen.

Schwankungen in den Festigkeitsresultaten ergeben sich auch, wenn die Pole körper nicht, wie die Normen vorschreiben, erst direct vor der Prüfung dem Basser entnommen werden, sondern dieselben vor der Prüfung längere Zeit an der Euf liegen läßt. Alle aus dem Waffer genommenen Probestude verlierer beim Abtrodnen an der Luft auf noch nicht erklärte Weise innerhalt verhältnißmäßig kurzer Zeit ihre hohe Festigkeit, wie dies durch um fassende Untersuchungen von Michaëlis2), Heintel3) und Erdmenger4 nachgewiesen wurde.

Die im Vorstehenden aufgeführten Punkte zeigen daher, daß zur richtigen Untersuchung der Cemente auf ihre Festigkeit Kenntnisse, Erfahrung und Uebung

¹⁾ Thonind.=3tg. 1882, S. 322. Wagner's Jahresb. d. chem. Techn. 1882, S. 645 2) Notizbl. d. deutschen Bereins f. Fabrik. v. Ziegeln 2c. 1875, S. 229. Pagner's Jahresb. d. chem. Techn. 1880, S. 506.

⁸⁾ Notizbl. d. deutschen Ber. f. Fabr. v. Ziegeln 2c. 1875, S. 357; 1876, E.M. 4) Thonind. = 3tg. 1880, S. 295, 336 u. 374.

erforderlich sind und daß, wenn man mittelst der Normenprobe zu über= einstimmenden Resultaten gelangen will, die Vorschriften der Nor= men genau eingehalten werden müssen; geringe Berstöße gegen dieselben können schon bedeutende Fehler verursachen.

Im Uebrigen muß man auch immer festhalten, daß die Normen gar nicht den Anspruch machen, ein absolutes Resultat zu ergeben, sondern immer nur relative Zahlen für die Brauchbarkeit eines Cementes liesern sollen.

Durch die in neuester Zeit aufgetretene Frage über die Zumischung minders werthiger Körper zum Portlandcement sah sich indeß der Verein deutscher Cements sabrikanten (Febr. 1884) wiederholt veranlaßt, über die Frage der Abanderung der bestehenden deutschen Normen zu verhandeln, und es hat sich hierbei der Verein über eine Reihe von Gesichtspunkten, nach denen die deutschen Normen abgeändert werden sollen, schlüssig gemacht; die redactionelle Ueberarbeitung der Abänderungen wurde aber einer eingesetzten Commission überwiesen. — Die wichtigsten adoptirten Neuerungen sind: Es solle die Bindezeit für rasch bindende Cemente auf zwei Stunden ausgedehnt werden und nur 10 Proc. Siebgrobes auf dem 900 = Maschensiebe erlaubt sein; ferner habe die Prüfung auf Druck und Zugsestigkeit zu geschehen und die Minimalzugsestigkeit sei auf 16 kg zu erhöhen.

Weiter sei bemerkt, daß auf Einladung des Herrn Prof. Bauschinger vom 22. bis 24. September 1884 eine Conferenz von Vorständen öffentlicher Prüfungsanstalten, Industriellen, technischen Chemikern 2c. zur Vereinbarung einheitlicher Untersuchungsmethoden bei der Prüfung von Bausund Constructionsmaterialien auf ihre mechanischen Eigenschaften in München stattfand, wobei von Prof. Tetmaner eine Reihe von Anträgen gestellt wurde, welche sämmtlich, und zwar größtentheils mit Einstimmigkeit zum Beschlusse erhoben wurden; am Schlusse der Verhandlungen wurden die Beschlüsse einer gewählten Commission zur Ausarbeitung überwiesen.

Das Wesen der beantragten Neuerungen besteht in Folgendem:

- 1) Mechanische Feststellung der zur Bestimmung der Bindeverhältnisse zu verwendenden Breiconsistenz.
 - 2) Bestimmung der Abbindungsverhältnisse mittelst einer Normalnadel.
- 3) Einführung des Erhärtungsbeginns als maßgebendes Merkmal, ob ein hydraulisches Bindemittel rasch, halblangsam oder mittelbindend —, oder aber als langsam bindend zu bezeichnen sei.
- 4) Einführung einer constanten Mörtelconsistenz anstatt der bisherigen constanten Wassermenge, da ein und dasselbe Bindemittel je nach Umständen zur Verarbeitung verschiedener Wassermengen verlangt.
- 5) Einführung constanter Arbeitsleistung bei Erzeugung der Probestörper der Zugs wie Drucksestigkeit; es soll vermieden werden, daß bei Erzeugung der Probekörper die Laune, Willkür und mancher Zufall mitspiele. Ohne constante mechanisch geleistete Rammarbeit bleiben aus naheliegenden Gründen die Zahlenwerthe der verschiedenen Versuchsstationen unter einander unvergleichbar.
- 6) Einführung der Druckfestigkeit als Werthmesser. Die Zug= oder Normenfestigkeit ist bei constantem Mischungsverhältniß (1:3) zur Vergleichung der hydraulischen Bindemittel völlig unbrauchbar. Das Bestreben, die Zugprobe

festzuhalten, dafür für jedes hydraulische Bindemittel ein bestimmtes Minimalverhaltnig von Bug zu Drud vorzuschreiben, hat bisher tein Resultat ergeben, da man bisher gänzlich übersehen hat, daß die in verschiedener Weise gearbeiten Brobetorper (Zug. Drud) verschiebene specifische Gewichte besitzen, somit mongleichbar find.

Bon Brof. Tetmaper ift auch ein Apparat conftruirt worden, wicher ben Zweck hat, dem ganzen Prüfungsverfahren hydraulischer Bindes mittel eine sichere Grundlage zu geben und Einheit in dasselbe zu bringen. Dieser Apparat, Fig. 96, bildet eine kleine Ramme 1). Die sehr

Fig. 96.

zweckmäßig construirte Form für baftellung ber Würfel zur Drudprüfung wird in einem schwalbenschwanzinmigen Ginschnitt ber eifernen Bobmplatte bes Apparates gegen eine Rid: leiste stogend eingeschoben, eine genau paffende, zur Aufnahme der Füllung dienende Ueberform barauf gestellt und mittelft berab brehbarer laften und feitlich angebrachter Schrauben Oberform mit Unterform fest verbunden und unverrückbar fest gestellt. Der Mörtel aus bestimmten Gewichten von Bindemittel und Sand nebst dem erforberlichen Waffer with für jeben Probeforper befondere be reitet, funf Minuten gut durchgem beitet, in die Form mit Ueberform gefüllt und eben vertheilt. Gobim wirb ein genau paffenber, in de Dberform fich leicht führender eifer ner Stempel barauf geftellt und af bicfen mittelft eines Rammgewichte eine bestimmte Angahl Schlöge and bestimmter Fallhöhe ausgelibt. Ilad Entfernung bes Bregftempele und der Ueberform wird der die Form überstehende Mörtel abgestrichen, de

Dberflache mittelft eines breiten ebenen Deffers geglattet und ber Probeforper Die Bebung bes Rammtivbes erfolgt burch Angieben ans der Form genommen. Derfelbe läuft in feitlicher Fühung einer über eine Rolle laufenden Schnur. löft fich in bestimmter Bobe felbstthatig aus und ift fo geformt, bag die Solage ftete genau centrifch wirten.

Rach Friedr. Schott beträgt die Dauer einer Operation wie folgt:

¹⁾ Thonind. = Sig. 1884, S. 381.

Reinigen der Form nebst Einspannen in den Apparat	•	$1^{1/_{2}}\mathfrak{M}$	inuten,
Abwiegen der Mörtelmaterialien und Abmessung des Wassers	•	$4^{1/2}$	n
Mörtelmischung (constant)	•	5	n
Dauer des Einschlagens nebst Abstreichen und Glätten der Obe			••
fläche und Herausnahme des Probekörpers		4	77

Zeitdauer für Herstellung des Probekörpers Summa 15 Minuten.

Tetmaner's Rammapparat bient:

1) Zur Bestimmung der zum Anmachen des Normalmörtels (1:3) eines hydraulischen Bindemittels erforderlichen Wassermenge. Das Princip ist: gleicher Grad der Plasticität der Gewichtseinheit der Mörtelssubstanz bei constanter Rammarbeit. Aussührung: Mittelst 2 bis 3 Vorsversuchen wird diejenige Wassermenge (ausgedrückt in Procenten des Gewichtes der trockenen Mörtelsubstanz) bestimmt, bei welcher unter Einwirkung der constanten, angenommenen Kammarbeit eben noch kein Auslaugen des Tementes eintritt.

750 g trockene Mörtelsubstanz werden mit x Proc. Wasser angeseuchtet, der Mörtel sünf Minuten lang (bei schnellbindendem eine Minute) durchgearbeitet, in die Büchse des Rammapparates eingefüllt und nun pro 10 g trockene Mörtelssubstanz 1 kgm Arbeit ausgeübt.

750 g erfordern = 75 kgm Arbeit = 15 Schläge eines 10 kg schweren Rammklotzes aus 0,5 m Höhe.

Unmittelbar nach dem letzten Schlage wird der Körper ausgeschaltet. War kein Herausspritzen, Auslaugen von Cementschlamm aus dem Mörtel eingetreten, so wird der Versuch mit x+1/2 Proc. wiederholt und man wiederholt so lange, bis man die Grenze erreicht; auf diese Weise bestimmt man die zum Anmachen erforderliche Wassermenge auf 1/4, jedenfalls auf 1/2 Proc. genau.

2) Zur Bestimmung des specifischen Gewichtes der Probestörper. Mit der nun bekannten Wassermenge werden abermals 750 g trockene Mörtelsubstanz angeseuchtet, 5 bezw. 1 Minute lang durchgearbeitet und mit 1 kgm Arbeit pro 10 g Trockensubstanz eingerammt. Das Ergebniß der Operation ist ein Parallelepiped, dessen Gewicht (unmittelbar nach Ausschaltung) G_g , dessen Volumen (durch Ausmaß) V_{cem} beträgt. Das Gewicht der Kubitseinheit sester Mörtelsubstanz beträgt nun:

$$\gamma = \frac{G}{V}$$

Tetmayer nimmt zur weiteren Verwendung stets ein Mittel aus zwei Versuchen als das maßgebende specifische Gewicht γ an.

Die Probekörper der Zug= und Druckfestigkeit werden dann mit dem bestimmten Wasserquantum und dem berechneten specifischen Gewichte von Hand erzeugt.

Der Inhalt der Michael'schen 8ter Formen muß vorher ermittelt und ebenso das Volumen der Würfelmodelle (7 cm Kantenlänge) ausgemessen werden,

266

Bezeichnet

V7 das Bolumen der Bugprobe,

Va " " Burfel (Drudprobe),

fo beträgt

 $V_7 \cdot \gamma =$ bas Gewicht einer Zugprobe,

Va. y = , , Dradprobe (Burfel).

Die Arbeiter, welche die Probekorper nun erzeugen, find gehalten, bis mi eine Differenz von 2 bis 3 g die Gewichte der Probekorper einzuhalten.

3) Ein Bergleich der Bolumina der mittelst Ramme gewonnenen Parallebepipede verschiedener hydraulischer Bindemittel giebt ein relatives Daß ihrer Andigiebigkeit; dieselbe führt zur Löfung der Frage: welches Bindemittel ist, mit Rücksicht auf seine Ergiebigkeit, in einem bestimmten Falle das ökonomischke?

4) Rachdem Bug- und Drudförper in biefer angeführten Beise mit conftantem specifischem Gewichte gearbeitet find, tann erft von einem Berhältniffe in

Bug- jur Drudfestigfeit bes Normalmörtels gesprochen werben.

Um ben Ginfluß der Bindezeit auf die Festigkeitsproben kennen zu lemen, hat Prof. Tetmaper ben Erhärtungsproceg näher studirt 1). Bu diesem End

Fig. 97.

hat derfelbe den in Fig. 97 dargestellm Apparat conftruirt. Rechts ber Stin berfaule befindet fich eine Bicat'id Nabel von 300 g Gewicht und 1 quin Nabelquerschnitt. Zur thunlichten 🕊 duction der Reibung erhielt die Hadel eine Rollenführung. Links ber Stänber faule ift ein felbstregiftrirendes Therm meter mit 1/10 C. Theilung. Ucin dem abwärts conisch gestalteten Dack filbergefäß wurde an bem glafener Thermometermantel ein Bligel beschip. der beim Eintauchen des Quedfilber gefäßes in den unter bas Thermomete geschobenen Cementfuchen von conflamen Abmeffungen, bas Quedfilbergefaß ich in die Ruchenmitte zu verfenten geftatte Mittelst dieses Keinen Apparates touche nun einerseits die Temperaturanberm gen, andererfeite ber Berlauf bee Ut hartungeproceffes eines Cementes berb. achtet werben.

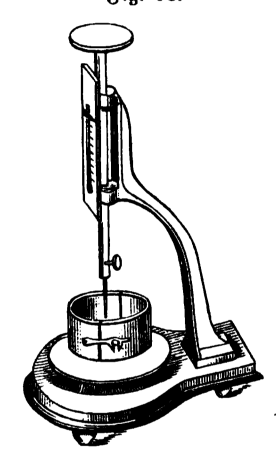
Die zur Aufnahme bes zu prufenden Cementbreies bestimmten böhernen Dosen sind cylindrisch, bei 4 cm Sohe 1 cm stark. Der lichte Durchmeffer bei Dosen beträgt 8 cm. Die auf ebene Glasplatten verlegten Dosen werden wich

¹⁾ Deutsche Topfer : u. Biegler : 3tg. 1883, S. 284. 28 agner's 3ahreb. in chem. Techn. 1883, S. 641.

mit dem gut durchgearbeiteten Cementbrei gefüllt, die Oberfläche eben abgestrichen und in den Apparat geschoben. Selbstverständlich sind vor dem Anmachen Ce-ment, Wasser und Cementgefäß auf gleiche Temperatur zu bringen.

Sobald das Queckfilbergefäß des Thermometers in die Mitte der einen, breigefüllten Dose eingeführt ist, beginnt die Beobachtung. Die unter die Nadel geschobene Dose mit ihrer Unterlagsplatte ist verschiebbar, so daß die von Minute zu Minute abgelassene Nadel jedesmal eine andere Stelle der Kuchenobersläche trifft. Sitzt die Nadelbasis auf der Unterlagsplatte, so steht ein auf dem Nadelsschafte angebrachter Index auf Null der auf einer Führungsleiste angebrachten Millimetertheilung. Sowie der Cementbrei zu arbeiten beginnt, steigt seine Temperatur und die abgelassene Nadel vermag die Unterlagsplatte nicht mehr zu erreichen; der Index giebt in Millimetern den Stand der Nadelbasis über der Unterlagsplatte der Dose. Mit dem Stande der Nadel wird gleichzeitig

Fig. 98.



der des Thermometers Minute für Minute beobachtet und protofollirt.

Die von Tetmayer in einem Diagramm zusammengestellten Versuche ergeben, daß die Temperaturdifferenz innerhalb ziemlich enger Grenzen bis zum Augenblicke schwankt, wo die Erhärtungscurve sich von der Abscissenachse ablöst; von diesem Zeitpunkte an wachsen die genannten Temperaturdifferenzen rasch und erreichen ihren größten Werth gewöhnlich noch innerhalb der Strecke steilen Anstiegs der Erhärstungscurve.

Hierzu sei bemerkt, daß die Abscisse des Endspunktes der Erhärtungscurve der Bindezeit des Cementes nach schweizerischen Normen entspricht; danach werden unter rasch bindenden Cementen diejenigen verstanden, deren Erhärtungsbeginn innerhalb 10 Minuten

fällt. Fällt der Erhärtungsbeginn eines Cementes über 30 Misnuten hinaus, so ist derselbe als langsam bindend zu bezeichnen. Zwischen den schnell und langsam bindenden rangiren die halbslangsam bindenden Cemente.

Nach den 1883 revidirten schweizerischen Normen für eine einheitliche Nomenclatur, Classification und Prüfung hydraulischer Bindemittel wird zur Bestimmung des Erhärtungsbeginnes und der Bindezeit eines hydraulischen Bindemittels ein genügendes Quantum desselben ohne Zusatz von Sand zu einem steisen Brei angerührt und damit eine auf eine Glasplatte gestellte Metalldose von 4 cm Höhe und 8 cm sichtem Durchmesser gefüllt. Der Moment, wo die Normalnadel mit 1 amm Querschnittsläche und 300 g Gewicht die sich selbst überlassene erstarrende Masse nicht mehr gänzlich zu durchdringen vermag, bestimmt den Erhärtungsbeginn. Im Zeitraum vom Anmachen, resp. Füllen der Dose die zum Erhärtungsbeginn ist jedes hydraulische Bindemittel zu verarbeiten, soll die Endsestigkeit der aus dem Materiale hergestellten Construction keinen

Abbruch erleiden. — Sobald der Kuchen soweit erstarrt ist, daß die Normalnadel keinen merkbaren Eindruck mehr hinterläßt, ist das Material als abgebunden zu betrachten; die erforderliche Zeit heißt Bindezeit. — Da der Bindeproceß der hydraulischen Bindemittel von der Lufttemperatur insofern beeinflußt wird, als höhere oder niedere Temperaturen das Abbinden beschleunigen, resp. verzögern, so sollten die Versuche bei einer mittleren Temperatur von 15° C. vorgenommen werden. Wo dies nicht möglich ist, sollen die Temperaturverhältnisse in Berückschtigung gezogen und angegeben werden.

In Fig. 98 (a. v. S.) geben wir die Ansicht der sogenannten Normals nabel; die Behandlung derselben ist die denkbar einfachste und bedarf keiner weiteren Erläutexung.

Bei Anstellung von vergleichenden Bersuchen über Festigkeiten verschiedener Portlandcementsorten ist auch auf die Korngröße der Cemente Rücksicht zu nehmen, da erfahrungsgemäß die mehr oder weniger seine Mahlung einen großen Einsluß auf die Festigkeit ausübt, auf welchen Umstand Michaëlis¹) in seiner Arbeit über Werthstellung der Cemente wiederholt hingewiesen hat. Derselbe sagt hierüber: Bei der Verwendung von Portlandcement gewöhnlicher Mahlung bleibt ein gewisser Antheil desselben wirkungslos; wie groß dieser Antheil sein wird, hängt von der Mahlung ab. Prüft man die Cemente, welche im Handel vorkommen, nach dieser Richtung hin, so sindet man, daß bei Anwendung eines Siebes mit 900 Maschen per Duadratcentimeter zwischen 20 und 40 Proc. Rückstand auf dem Siebe verbleiben. Dieser Rest ist zu mindestens ⁴/5 wirkungslos.

Man nehme einen erhärteten reinen Cement beliebigen Alters, pulverisine ihn so, daß er ein Sieb mit 900 Maschen passirt und mache dieses Pulver genau so wie frischen Cement an; meist schon nach einigen Stunden, sicher aber nach Tagesfrist wird der Mörtel anziehen und nach 7 Tagen wird man eine ganz beachtenswerthe Wiedererhärtung constatiren können. So fand Michaëlis an 4 Jahre altem erhärteten Sterncement, nachdem derselbe stets der Witterung und allen Frösten innerhalb dieser Zeit gestissentlich ausgestellt gewesen, bei dieser zweiten Erhärtung die folgenden Zugsestigkeiten pro Quadratcentimeter:

Andererseits nehme man irgend einen Cement des Handels, passire ihn durch ein Sieb mit gleicher Maschenweite wie oben und mache alsdann die beiden gewonnenen Theile, jeden für sich, an. Der grobe Theil wird sich fast wie gewöhnlicher Grand verhalten, so zu sagen todt daliegen; erst nach längerer Zeit zeigt

¹⁾ Notizbl. d. deutschen Vereins f. Fabrik. von Ziegeln 2c. 1875, S. 234; 1876, S. 170. Wagner's Jahresb. d. chem. Techn. 1876, S. 685. Heinzel, Rotiph. d. deutschen Vereins f. Fabrik. von Ziegeln 2c. 1876, S. 204.

sich ein Anziehen und Binden und selbst nach Jahresfrist wird nur ein untergeordneter Mörtel daraus resultiren. Macht man diesen groben Antheil aber so fein, daß er durch ein Sieb von 900 Maschen sich schlagen läßt, so hat man, wosern guter Cement vorlag, ein sehr vorzügliches Material gerade in diesem Theile. Weiter nehme man 100 Thle. Cement gewöhnlicher Mahlung und 500 bis 1000 Thle. Sand, je nach Belieben, und stelle daraus Mörtel her; dann versahre man genau ebenso, nur entziehe man den 100 Thln. Cement durch das Sieb mit 900 Maschen die 20 bis 40 Thle. groben Pulvers und verwende nur den seinen Antheil, also nunmehr 60 bis 80 Thle. auf eben dasselbe Quantum Sand. Die Festigkeit beider Mörtel wird dann darüber belehren, welche Wirkung der grobe Antheil im ersten Falle geübt hat. Der grobe Antheil im Cement spielt sast nur die Rolle von Sand und je nach der Mahlung ist bei Portlandscement ein größerer oder geringerer Antheil als todte, ungenutzte Masse zu bestrachten.

Da aber schlechte Cemente, besonders thonreiche Mischungen und noch insehr unsachgemäß erbrannte Waare vorzugsweise leicht sein fallen beim Mahlen, so ist selbstverständlich, daß die mehr oder weniger seine Mahlung kein ausschließliches Beurtheilungsmoment sein kann, sondern nur in Verbindung mit Prüfung auf Festigkeit einen Werth haben kann.

Für den Nugwerth hybraulischer Mörtel können nun die Festigkeitsresultate allein nicht maßgebend sein, da hierfür noch andere wesentliche Eigenschaften, wie rasche Erhärtungsfähigkeit 2c. in Betracht kommen. Man verwendet daher noch für gewisse Zwecke Romancement, tropbem derselbe bei bester Qualität eine wesentlich geringere Festigkeit ergiebt als Portlandcement, aus dem Grunde, weil er bei Wasserandrang eine rasche Erhärtung annimmt. Aus ähnlichen Rudfichten kann man gezwungen sein, rasch bindendem Portlandcement den Borzug vor langsam bindendem zu geben. Es sind aber mit rasch bindendem Cement nicht gleich hohe Festigkeitszahlen zu erzielen als mit langsamer bindendem, aber bennoch wird in manchen Fällen der rascher bindende Cement mit geringerem Bruchgewicht dem langsamer bindenden mit höherer Festigkeit gleichwerthig zu erachten sein. Der Grund hierfür liegt in dem Ginfluß der Bindezeit auf die Festigkeit. — Der Ginfluß, den die Bindezeit auf die Anfangsfestigkeit ausübt, tritt am deutlichsten hervor, wenn man die Festigkeitszahlen eines rascher bindenden Cementes mit denjenigen vergleicht, welche man mit demfelben Cement erhält, nachdem man ihn durch bekannte Mittel vorher langfam bindend gemacht hat. So fand R. Dyckerhoff 1) bei einem Cement von 90 Minuten Bindczeit bei der Normalprobe eine Festigkeit von 7,6 kg für 1 qcm nach 7 Tagen und von 13,8 kg nach 28 Tagen, während derselbe Cement auf eine Bindezeit von 7 Stunden gebracht, entsprechend 10,9 und 15,9 kg erreichte.

Die folgende Tabelle giebt die Festigkeitsresultate eines und desselben $\mathbb{C}e^2$ mentes, von ursprünglich 1/2 Stunde Bindezeit, die auf bezw. $3^1/2$, 10 und 14 Stunden gebracht worden war.

¹⁾ Deutsche Bauzeitung 1878, Rr. 7. Wagner's Jahresb. der chem. Techn. 1878, S. 694.

Bindezeit deffelben Cementes		Sement mit auf 1000 g	- 0	1 Thl. Cement, 3 Thle. Sand, Rormalprobe			
otheroen sements	7 Tage	28 Tage	56 Tage	7 Tage	28 Tage	56 Tage	
½ Stunde	22,7	28,5	37,7	8,1	11,8	15,7	
$3\frac{1}{2}$ Stunden	22,2	32,1	37,5	10,0	14,9	17,9	
10 "	26,4	35,7	42,0	11,2	16,7	19,2	
14 "	29,9 ·	38,2	44,9	12,7	18,5	20,2	

Diese Bersuche zeigen zur Genüge, von welch außerordentlichem Einfluß die Bindezeit auf die Festigkeit ist, und zwar geht aus denselben hervor, daß ein und derselbe Cement eine um so höhere Festigkeitszahl ergiebt, je länger bei dem selben das Abbinden verzögert wird.

Die Thatsache, daß langsam bindende Cemente größere Festigkeitszahlen liefern als rascher bindende, erklärt sich leicht durch die Vorgänge, welche bei ber Erhärtung des Cementes stattfinden. Es laufen babei zwei Processe, nämlich ein mechanischer und ein chemischer, neben einander her. Der mechanische Proceg besteht barin, daß sich nach dem Anmachen des Mörtels die Theilchen auf einander ablagern, wodurch der Mörtel eine gewisse Dichte erlangt. Diese Dichte wird um so größer ausfallen, je mehr Zeit für die Ablagerung man Mit dem Momente, wo der parallel laufende chemische Proces so weit vorgeschritten ist, daß der Cement erstarrt, d. h. daß der Mörtel als abgebunden zu betrachten ist, hört die Wirkung des mechanischen Processes auf und von da an bleibt der chemische Proces allein in weiterer Wirksamkeit. ein Cement rasch bindend, so wird der mechanische Proces durch den chemischen Proceß früher als sonst unterbrochen, und es haben die Theilchen nicht die nöthige Zeit, um sich eben so bicht auf einander zu lagern, als sie bei langsam bindendem Cement dies thun würden. Wenn daher bei dem langsam und dem rascher binbenden Cement der gleiche demische Proces wirkt, so wird bei den näher an einander gelagerten Theilchen des langsamer bindenden Cementes die Berkittung eine innigere sein, als bei den weiter aus einander liegenden Theilchen des rascher bindenden Cementes.

Für guten, langsam bindenden Cement wird man daher hohe Festigkeitszahlen verlangen können, während man für gleich guten, aber rascher bindenden Cement nur geringere Festigkeitszahlen beanspruchen darf. Man erhält bei gleich sorgfältiger und richtiger Ansertigung, je nach der Natur der Nohmaterialien, Cement von kurzer oder langer Bindezeit. Es bictet aber keine Schwierigkeit, einen rascher bindenden Cement nachträglich langsam bindend zu machen und dadurch seine Festigkeit entsprechend zu erhöhen. Daher können Cemente, welche in Folge der Benutzung weniger geeigneter Rohmaterialien oder wegen mangels hafter Fabrikationsweise als von geringerem Werthe zu erachten sind, wenn diesselben nachträglich langsam bindend gemacht werden, gleiche oder selbst höhere Bruchgewichte ergeben, als gute aber rasch bindende Cemente. Wan wird sich

jedoch über den Werth solcher Fabrikate nicht täuschen können, wenn man die bei annähernd gleicher Bindezeit gewonnenen Resultate mit einander in Versaleich bringt.

Herthes verschiedener Cemente nur dann maßgebend sind, wenn bei ihrer Ersangung neben der Festigkeit selbst auch auf wesentliche Differenzen in der Bindeseit Rücksicht genommen wird.

Der Einfluß der Bindezeit auf die Festigkeit ist zwar in den deutschen Rormen unter II. angedeutet, aber in seiner ganzen Tragweite doch noch zu wenig gewürdigt, daher wurde in der Generalversammlung des Vereins deutscher Cementsabrikanten 1879 ein Antrag von Dyckerhoff gleichsam zur Ergänzung der Normen in folgender Fassung angenommen 1): Die bei der Normenprobe ermittelte Festigkeitszahl kann nur unter Berücksichtigung der die Festigkeit mitbedingenden Vindezeit zur Werthbestimmung eines Cementes dienen. Es soll daher bei Nennung von Festigkeitszahlen stets auch die Vindezeit aufgeführt werden.

Bon Dr. Heinzel wurde darauf hingewiesen, daß bei Ermittelung der Bindezeit die Menge des Wasserzusates von Einfluß ist?). Ein Sement ergab, mit $33^{1/3}$ Proc. Wasser angemacht, eine Bindezeit von $9^{1/4}$ Stunsden, mit 30 Proc. $7^{1/4}$ Stunden, mit 26,5 Proc. 4 Stunden, mit 23,3 Proc. 37 Minuten und mit 20 Proc. 4 Minuten. Nun sagen die Normen zwar, daß man einen steisen Brei machen und der gegossene Kuchen an den Kändern dunn aussließen soll; die dadurch bestimmte Menge Wasser kann aber wechseln. Die Berschiedenheit wird bei 3 Proc. mehr oder weniger Wasser schon so groß, daß, während der Mörtelbrei noch gleich schlank aus der Kelle herausgeht und der Kuchen noch nicht auffallend dickere oder dünnere Känder zeigt, die Abbindezeiten schon bedeutend abweichen. Nur wenn die Menge des Anmachewassers bestimmt würde, wird man an zwei Orten bei demselben Cement dieselbe Abbindezeit sinden. Eine bestimmte Menge Wasser sest zu stellen, hat aber insofern Schwierigkeiten, als die Cemente ganz verschiedene Mengen Wasser bedürfen, um gleichmäßig stisssissig sein (s. S. 266).

Wie S. 232 schon bemerkt wurde, ist die werthvollste Eigenschaft der hydraulischen Mörtel für ihre praktische Verwendung eigentlich die Drucksestigkeit; sie ist es, die insgemein bei Hochbauten, bei außergewöhnlichen Belastungen, bei Wölbungen, ferner bei den jetzt so vielsach in Anwendung kommenden Consstructionen von Pfeilern, die eiserne Balken, Bogen und Dächer tragen, in Ansspruch genommen wird.

Die deutschen Normen für die Prüfung von Portlandcement, welche sich lediglich auf den Zweck beschränken, Cemente unter sich zu vergleichen, schreisben nur die Zugfestigkeit vor. Der Grund hierfür liegt einestheils in der Umständlichkeit und Kostspieligkeit der Druckproben und anderntheils in der Ansnahme, daß aus der praktisch ermittelten Zugfestigkeit eines Portlandcementes ein

¹⁾ Thonind. = 3tg. 1879, S. 122.

²⁾ Ebend. 1882, S. 314. Wagner's Jahresb. d. chem. Techn. 1882, S. 646.

Schluß auf die Druckfestigkeit desselben immerhin gezogen werden kann, da bei Portlandcement die Zug= zur Druckfestigkeit in einem gleichbleibens den Verhältnisse steht.

Handelt es sich aber darum, den Werth auch anderer Wassermörtel ebensalls nach der Zugsestigkeit zu bestimmen und namentlich die Zugsestigkeit zum Bersgleich verschiedener Mörtel zu benützen, so ist zu bemerken, daß bei den anderen Mörteln die Drucksestigkeit zur Zugsestigkeit in einem anderen Verhältnisse wie bei Portlandcement steht.

In einer über einen längeren Zeitraum sich erstreckenden Versuchsreihe mit sünf verschiedenen Portlandcementen, Romancement und Traß mit hydraulischem Kalk wurde von R. Dyderhoff festgestellt 1), daß bei den fünf Portlands cementproben, selbst bei Verschiedenheit des Sandes, die Drucksestigkeit jeweils etwa das 10 fache der Zugsestigkeit betrug, während bei sehr guten Romancement (Grenobler) und bei Traßmörteln (3 Vol. bester Bodumer Wassertalk, 4 Vol. Traß, 2 Vol. Sand, sowie ferner bei einer zweiten Mischung aus gleichen Volumtheilen derselben Materialen) nur etwa das 6 fache erreicht wurde. Die Proben auf Zugsestigkeit wurden den Normen entsprechend ausgestührt, diejenigen auf Drucksestigkeit unter gleichen Bedingungen wie dort au Würseln von 10 cm Seite.

Daß bei verschiedenen Mörteln dieses Verhältniß ein anderes ist, dürste auf Folgendem seine Erklärung sinden: Wenn man aus Portlandcementmörtel mit einem stärkeren Wasserzusatz, als die Normen vorschreiben, Zug- und Druck-Probekörper ansertigt und die Festigkeit derselben bestimmt, so sindet mat, daß beide Festigkeitsarten geringer werden, daß aber die Drucksestigkeit stärkt abnimmt als die Zugkestigkeit. Es scheint also, daß die Drucksestigkeit mehr werder Dichte des Mörtels abhängt, als die Zugkestigkeit. Aus ähnlichen Gründer wird bei mageren Portlandcementmörteln durch Zusatz von Kalk, in Folge der entstehenden größeren Dichte, die Festigkeit gesteigert, aber auch hier die Drucksestigkeit in höherem Grade, als die Zugkestigkeit.

Wenn also schon bei einem und demselben Material das Verhältniß zwische Zug- und Druckfestigkeit durch Aenderung der Dichte des Mörtels verändert werden kann, so ist es leicht verständlich, daß bei anderen Mörteln das Verhältnis von Zug und Druck, je nach ihrer Dichte, ein wesentlich anderes sein kann, als bei Portlandcementmörteln.

Es sollte bei Vergleich verschiedenartiger Mörtel daher immet die Druckfestigkeit benutt werden. Hierbei ist für den richtigen Vergleid von Zug und Druck, jedenfalls eine Hauptbedingung, daß die Probekörpe: für beide Festigkeitsbestimmungen auf die gleiche Weise angefertigt und behandelt werden?).

Bei Bestimmung der Druckfestigkeit bediente man sich bisher aus schließlich der Würfelform von 10 cm Höhe. Dyckerhoff fand hierbei, selbi

¹⁾ Deutsche Bauzeitung 1878, Nr. 7. Wagner's Jahresb. d. chem. Techs. 1878, S. 693.

²⁾ Deutsche Bauzeitung 1881, S. 262. Wagner's Jahresb. d. cem. Ich1881, S. 549.

ei sorgfältigster Herstellung der Proben, bei wiederholter Prüfung eines und esselben Cementes große Differenzen in den Festigkeitszahlen, während er bessere lebereinstimmung erzielte, wenn er die Zugprobekörper auf Druck prüfte. Daraus chloß er, daß die Differenzen in der Art der Anfertigung der großen Probesürfel liegen.

Dnderhoff benutt baber zur Bestimmung ber Drudfestigkeit reisförmige Platten von gleicher Dicke wie die Normenform und 40 qcm Oberfläche, statt der Würfelformen von 10 cm Höhe, weil Platten von dieser Bröße sich ganz so anfertigen, d. h. bis zum Clastischwerden in die Formen einchlagen laffen, wie die Zugprobekörper. Derfelbe ift der Anficht, daß an folchen Blatten ermittelte Druckfestigkeitszahlen den richtigsten Vergleich über den Werth erschiedener Mörtel gestatten, nur müßten die Mörtel immer mit so viel Wasser angemacht werden, daß dieselben beim Einschlagen in die Zug= und Druckformen ebenso elastisch werden, wie bei der Normenprüfung; auch mussen die eingeschlagenen Probekörper bis zur Prüfung ebenfalls stets nach den Vorschriften der Normen behandelt werden, also nach 24 Stunden, bei Tragmörtel nach 48 Stunden unter Wasser verbracht werden. Dyckerhoff fand an kreisförmigen Platten von angegebener Größe die Festigkeit für den Quadratcentimeter ungefähr doppelt so hoch, als bei Würfeln, so daß bei Portlandcementproben nach ben Normen ausgeführt und bei freisförmigen 40 gem Oberfläche habenden Portlandcementkörpern die an letteren vorgenommene Druckfestigkeit etwa das 20 fache der durch die Normen erreichten Zugfestigkeit beträgt, bei Tragmörteln (aus Traß, hydraulischem Kalk und Sand zu gleichen Bolumtheilen bestehend) etwa das 12 fache und bei Portlandcement = Ralkmörteln mit hohem Sandzusaße bas 20= bis 30 fache. Man barf aber niemals vergessen, bag die Prüfung der Mörtel mit wenigen Ausnahmen nur ein Urtheil über den relativen Werth der Mörtel gestattet und die gefundenen Festigkeitszahlen nicht direct auf die Praxis übertragen werden dürfen, weil man hier unter anderen Berhältnissen (des Sandes, Wasserzusates 2c.) arbeitet und überdies die Festigkeit wesentlich von der Gestalt des erhärteten Mörtels (ob in dunner Lagerfuge, Blöcken 2c.) abhängt.

Daß zum Vergleich der Bindekraft verschiedener hydraulischer Mörtel nur die Druckfestigkeit maßgebend sein kann, geht auch aus den werthvollen und umfassenden Versuchen hervor, welche Prof. Tetmayer, Vorstand der eidsgenössischen Station zur Prüfung von Baumaterialien in Zürich, aus Anlaß der schweizerischen Landesausstellung 1883 mit einer großen Anzahl von hydraulischen Kalken, Roman= und Portlandcementen ausgeführt und veröffentlicht hat. Auch von Frühling wird darauf hingewiesen, daß die Zugprobe sür die Beurtheilung verschieden artiger Semente werthlos ist, indem hierbei viele Romancemente, sobald es sich um die Sandprobe handelt, oft die besten Portlandcemente in den Schatten stellen.

In der Generalversammlung des Vereins deutscher Tementfabrikanten (1884) wurde diese Frage ebenfalls einer eingehenden Erörterung unterzogen und es wurde vom genannten Verein der Beschluß dahin gefaßt: "Als maßgebende Festigkeitsprobe für hydraulische Bindemittel kann nur die Druck-

probe betrachtet werben, mabrend die Bugprobe nur ale Qualitats.

probe für die Gleichmäßigteit der Baare gelten foll."

Bur Bestimmung der Druckfestigkeit der hydraulischen Röniel bebient man sich in neuester Zeit sast allgemein der hydraulischen Pressen, von weben namentlich die Werder'sche Universalmaschine in größeren Prüsungsanstalten (3. B. im mechanisch-technischen Laboratorium der königlichen technischen Hochschen in München) angewendet wird. Eine kleinere und bedeutend billigere hydraulische Presse ist von Dr. Michaelis construirt worden?). Bon ähnlicher Construction ist die hydraulische Presse von Brind & Hübner in Mannhen, welche in Fig. 99 abgebildet ist. Der Druck wird erzeugt durch Einpressen

Fig. 99.

einer Spindel (ber birect angetriebenen Spindel) in einen engen, mit Befer Del oder Glycerin gefüllten Cylinder, der mit dem eigentlichen Preßeylinder imm mit ben Manometern in Communication steht.

Bei bem Apparat gur Bestimmung ber Drudfestigfeit W. B. Schidert in Dresben (D. R.-B. Rr. 18790 vom 22. Januar 1882%

¹⁾ Aronauer's Zeichnungen von Maschinen 2c. IV. Bd., 7. u. 8. Liefenng. 2) Notizbl. d. deutschen Bereins f. Fabril. v. Ziegeln 2c. 1875, S. 86.

⁵⁾ Wagner's Jahresb. b. dem. Tedn, 1882, S. 655.

icher für Probestüde bis zu 1 Aubikbecimeter Inhalt und 50 Tonnen Wiberab bestimmt ist, wird die Uebertragung des Druckes auf das zu prilfende aterial von einem Sewichte Q mittelst einer Anzahl von Hebeln bewirft, welche e 250s bezw. 500 fache Uebersetzung gestatten. Die Einrichtung dieses Appaes ist aus den Figuren 100 bis 103 ersichtlich.

Der durchbrochene Ständer A enthält zwei Pfannenlager B und C, deren es nach oben sich öffnet, das andere nach unten. Beide Lager schließen sich den Keil D an, welcher durch die Schrauben E^1 und E^2 verschoben werden m, um die beiden Lager zu nähern oder von einander zu entfernen.

In die Pfannen dieser beiben Lager legen fich die beiben rechtsseitigen Achsen Bebel F und G ein (Fig. 100), mahrend bie linksseitigen Enbachsen bieser

Fig. 100.

iben Bebel mit ben Achsen H und J bes Pebels K durch Pfannengehänge veruden sind. Der Hebel K sindet durch einen Stift L nur Schutz gegen seitze Berschiebung und Stutzung bei Nichtgebrauch des Apparates.

Das rechtsseitige Ende des Hebels K ist durch ein Pfannengehange N mit n rechten Arme des Hebels O, welcher um die Pfanne P schwingt, verbunden,

ihrend am linken Arme ber Gimer Q hangt.

Der Pebel F trägt auf seiner nach oben gerichteten Achse R^1 das Gehänge S, welches unten der zu prüfende Körper T eingelegt wird. Die Achse U^1 des thels G, welcher frei durch das Gehänge S hindurchgeführt ist, drückt mittelst breuzschneibigen Stlicks V auf die Platte W, welche unmittelbar auf den

Probekörper T zu liegen kommt (Fig. 102 und 103). Das Gegengewicht I bient zur Ausgleichung des Gewichtes innerhalb des freischwingenden, noch mit belasteten Hebelspstemes.

Wirb nun, nachdem der Bersuchstörper eingelegt ist, die Entsetzung in Achsen B1 und C1 durch Eintreiben des Keiles D vermehrt, so wird das Probesischen S und W gespannt und der Einer Q wird gehoben, das Probesis

Fig. 101.

also bann mit einem Drude belastet, weihn bem Gewichte bes Eimers Q entspricht.

Belastet man ben Eimer bei vohript genligender Anspannung der Lager B mb ! weiter, bis der Bruch des Bersuchsstäte eintritt, so ergiebt sich aus dem dazu erinder lich gewesenen Gewicht des Eimers und we den Hebelverhältnissen der zur Zerstämt nöthige Druck.

Fig. 102.

Fig. 103.

Die Uebertragung ber angehängten Last Q auf bas Probestud erfolg !: im Berhältnig von 1:500.

Um bei leichteren Probestüden mit demselben Apparate zu größerer Generiteit auch mit geringerer Hebelübersetzung arbeiten zu können, ist noch ein profest Achsenpaar \mathbb{R}^2 und \mathbb{U}^2 den Hebelu F und G eingestügt, zur Aufnahme bei Fänges S in solchem Falle, wodurch hier die Hebelübersetzung in 1:250 probert wird.

Manche Cemente zeigen bei der praktischen Anwendung oft eine schraftige Erscheinung, das Treiben oder Duellen, indem sie im Bersauft berhärtung anfangen, ihr Bolumen zu vergrößern, wobei dann unter Miltbeweit der Masse ein Bersten, Reißen, Abblättern und Zerbröckeln eintritt.

Das Treiben oder Quellen des Cementes leitet Michaëlis von einer nachträglichen Bolumenvergrößerung ab, und es wurden von ihm seinerzeit vorsnehmlich drei Ursachen angegeben, welche er bestimmt erkannt zu haben glaubte, nämlich:

- 1) zu hoher Kalkgehalt des Cementes;
- 2) das Vorhandensein einer gewissen Menge von schwefelsaurem Kalk ober zu bessen Bildung Anlaß gebender Verbindungen (Schwefelcalcium);
- 3) sehr ungleiches, besonders sehr grobes Pulver 1).

In einer später veröffentlichten ausführlichen Arbeit über die Beurthei= lung des Cementes führt derselbe näher aus, wodurch das Treiben ver= ursacht wird.

Nach Michaölis?) ist das Treiben der in Erscheinung tretende Ausdruck von Molekularspannung liegt an und sür sich schon im gebrannten Cement, und zwar deshalb, weil die im Feuer gebildeten Berbindungen beim Erkalten sich in einem Zwangszustande befinden, wie wir einen solchen bei fast allen kinstlich erzeugten Silicaten mehr oder weniger sinden, hier aber in einem sehr hohen Grade vor uns haben. Beim Cement gesellt sich dem physikalischen Spannungszustande noch ein chemischer bei.

Der erstere, der physikalische Spannungszustand der Moleküle, kommt am stärksten zum Ausdruck bei gewissen, der richtigen Mischung nahen, im Thongehalt etwas zu hohen Mischungen und veranlaßt das spontane, totale Zerfallen der sich abkühlenden, gebrannten Massen. Derselbe kommt auch zum Ausdruck am gemahlenen Cement, welcher durch weiteres Zerfallen der Körner sein Volumen vermehrt und die Fässer auftreibt.

Der chemisch=physikalische Spannungszustand des gebrannten Cementes ist eine seiner werthvollsten Eigenschaften; sie bedingt die prompte Erstarrung und die Erhärtung des mit Wasser angerührten Cementes in erster Linie. Die geringe chemische Action des Wassers genügt, die innerliche Spannung der Massentheilchen so zu erhöhen und zu erregen, daß eine entsprechende Umslagerung der Moleküle im chemischen, wie im physikalischen Sinne vor sich gehen kann. Verläuft dieser Proces der Umlagerung — der Erhärtungsproces — in der Weise, daß der durch Hydratbildung gewonnene Zusammenhang der mehr und mehr fortschreitenden Bildung und Ablagerung von Kalkhydratkrystallen einen genügenden Widerstand zu leisten nicht im Stande ist, so tritt Beeinträchtigung der Festigkeit, Zerstörung des Zusammenhanges — Treiben — ein.

Die Ausscheidung von Kalkhydrat kann, wenn sie durch Freiwerden von Kalk aus einer kalkreicheren, im Feuer gebildeten Verbindung bedingt ist, nur allmälig von Statten gehen, nur nach Maßgabe der Zerlegung der ursprünglich erzeugten Verbindung unter dem Einflusse des Wassers. Deshalb wird das Treiben, wo es auftritt, immer am promptesten da sich geltend machen, wo der chemische Proces der Umsetzung am wirksamsten von Statten geht; also bei den

¹⁾ Die hydraul. Mörtel, insbesondere der Portlandcement 2c. 1869, S. 219.

²⁾ Notizbl. f. Fabrik. von Ziegeln 2c. 1875, S. 247.

unter Wasser versenkten Proben viel früher als bei den Luftproben; bei Wärme eher, als bei gewöhnlicher Temperatur. Wird Cement mit heißem Wasser ans gemacht, so erlangt derselbe eine geringere Festigkeit, und zwar deshalb, weil dersselbe zunächst — ganz wie der schnellbindende Cement, einen rapideren Proces abwickelt.

Schnellbindende Cemente geben porösere Cementgußstücke als langsambindende, welche sich selbst überlassen, förmlich Wasser ausstoßen, während erstenes in bedeutender Menge in sich fest machen, d. h. in den Poren einhüllen. Findet das sich ausscheidende Kalkhydrat überall weite Porenräume, so ist die Hauptursache des Treibens — gewaltsame Einpressung — nicht vorhanden. Die Hohlräume reichen aus, die Krystalle aufzunehmen, die diese Räume bildenden Massentheile werden eher mit einander verbunden, als aus einander gespreizt, und die Festigkeit kann in Folge selbst noch zunehmen, wenn schor nicht in sehr hohem Grade. Das ist der Fall bei schnellbindenden Cementen, wosp noch kommt, daß diese Cemente überhaupt in ihrer Zusammensexung erheblich kalkärmer sind.

Langsam bindende, schwere Cemente brauchen an sich weit weniger Wasse. um einen Brei normaler Consistenz zu geben, vergleichsweise 25 bis 30 Thk. gegen 40 bis 50 bei schnellbindenden Cementen und stoßen selbst von diesen 25 bis 30 Thln. (auf 100 Thle. Cement) Wasser bei der Zusammenrüttelung noch einen guten Theil aus. Die absolute Raumersüllung ist mithin bei den langssamen Cementen bedeutend größer, das specifische Gewicht zudem höher und außers dem weit mehr Kalk in der Verbindung, also auch mehr Kalk für die treibende Wirkung disponibel. Hieraus ist erkenntlich, weshalb hoher Kalkgehalt eine der Ursachen des Treibens ist.

In Betreff des Gypses bemerkt Michaölis1): Erhist man Gyps af eine sehr hohe Temperatur, so wird er in Anhydrit verwandelt und nimmt zwnächst kein Wasser auf. Läßt man denselben jedoch lange Zeit mit Wasser in Berührung, so sieht man allmälig die Einwirkung des Wassers und die Regeneration von Gyps vor sich gehen; dazu sind manchmal vier dis sechs Wochen ersorderlich. Besindet sich nun schweselsaurer Kalk in der gebrannten Cementmasse, so wird derselbe, da er einer sehr hohen Temperatur ausgesetzt gewesen, ebenfalls erst nach sehr langer Zeit in Gyps sich verwandeln. Oder aber präexistirender schweselsaurer Kalk wurde im Feuer in Calciumsulsuret übergesührt, welche Berbindung später, aber gleichsalls nur sehr allmälig in Gyps übergeht.

Mit dem Uebergange in Syps ist nun aber stets eine beträchtliche Volumens vermehrung verknüpft. Die Bildung einer gewissen Menge Syps muß daher, da sie erst dann erfolgt, wenn die Masse längst einen festen Zusammenhang gewonnen hat, für diesen verderblich werden. Versuche von Michaëlis ergaben, daß schon 3 Proc. Syps im Stande sind, den Zusammenhang der Masse zu beeinträchtigen; es trat dabei nach drei Monaten ein allerdings äußerst geringes Treiben ein. Dieses stimmt auch mit den Beobachtungen von Schott überein (s. S. 179).

¹⁾ Die hydraul. Mörtel 2c., S. 221.

Was nun den dritten Punkt anlangt, sehr ungleiches, besonders sehr grobes Pulver, so ist zu erwägen, daß Treiben eintreten muß, wenn eine hinreichende Bolumenvergrößerung stattsindet, nachdem die Masse schon einen sesten Zusammenhang gewonnen hat, daher es sehr nahe liegt, daß man den Cement, besonders wenn man es mit scharf gebranntem zu thun hat, in ein seines Pulver verwandeln müsse, um dadurch einen möglichst gleichmäßigen Gang der Wasserungen mitse, um dadurch einen möglichst gleichmäßigen Gang der Wasserungen herbeizusühren, und daß vor Allem ein Pulver sehr uns gleicher Feinheit von schädlichen Folgen sein müsse.

Enthält daher der Cement gröbere Körner, so vermögen diese nur sehr alls mälig vom Wasser zersetzt zu werden; oft vergehen Monate, ehe dasselbe bis zum Kern derselben vorzudringen vermag. Michaölis hat beobachtet, daß Treiben in Folge sehr ungleichen und groben Pulvers erst nach 75 bis 100 Tagen einstrat; meist ist indeß die dadurch herbeigeführte Volumenveränderung nur sehr gering und sür die Praxis wenig gefährlich.

Wolters (in Levertusen bei Köln), welcher Untersuchungen über das Treiben der Cemente angestellt hatte, spricht sich hierüber wie folgt aus 1): Um eine klare Borstellung von dem Borgange der Cementation, der Erhärtung und Zusammenwachsung pulverförmiger Massen unter dem Einflusse von Luft und Wasser zu erhalten, muß man sich die Bedingungen vergegenwärtigen, durch welche das Aneinanderhaften sester Körper erreicht wird. Das allen Erhärtungsprocessen Gemeinsame ist die Vergrößerung der Berührungsslächen der Theilchen. Berührung und sestes Zusammenhalten stehen stets im Verhältniß zu einander. Sämmtliche chemische und physikalische Borgänge, durch welche eine Cementation erreicht wird, lausen auf eine Vergrößerung der Berührungsslächen hinaus. Bei den Cementen sind die Vorgänge, durch welche eine Vergrößerung der Berührungssslächen sinaus. Bei dem Cementen sind die Vorgänge, durch welche eine Vergrößerung der Berührungssslächen hinaus. Bei dem Cementen sind die Vorgänge, durch welche eine Vergrößerung der Verührungssslächer Bestandtheile, und 3) Dissocation einzelner Theilchen, hersvorgebracht durch die Lösslichkeit berselben unter Mitwirkung der Anziehung und Krystallisation.

Ein Druck von außen wird bei Cementen vielsach in Anwendung gebracht durch Schlagen, Bearbeitung mit der Kelle zc. Durch den Druck wird zugleich eine Berkleinerung der Zwischenräume erzielt, welche die beiden anderen Wirkungen erhöht. Die Vergrößerung der Berührungssläche durch Zunahme des Volumens einzelner Theile ist den Cementen eine bedeutende. Hierbei sindet eine Pressung statt, besonders an den Stellen, wo die Zwischenräume klein sind und dadurch wird eine innigere Berührung hervorgebracht. Die Volumenvermehrung wird bei den Cementen durch die Aufnahme von Wasser und Kohlensäure bewirkt. Daß der dritte Vorgang, die Dissocation einzelner Bestandtheile eine Masse verstittet und eine Zunahme der Festigkeit bewirkt, erklärt sich durch die Annahme, daß die löslichen Theile nach günstigeren Stellen transportirt werden, wo die

¹⁾ Dingl. pol. J. 214, 392. Wagner's Jahresb. d. chem. Techn. 1875, S. 752. Jahresb. über die Fortschritte der Chemie 1874, S. 1128.

Theile bereits am dichtesten lagen, so daß also die erheblichste Vergrößerung der Berührungsfläche erreicht wird.

Von den drei angeführten Vorgängen ist für die Cemente die durch Bindung von Wasser und Kohlensäure bedingte Volumenzunahme am wirksamsten. Ist nicht genug Raum für die durch Aufnahme von Wasser und Kohlensäure bedingte Volumenvergrößerung vorhanden, so wird das Cementstück zertrümmert, der Cement treibt.

Wolters erwähnt Versuche, welche er über Scott'schen Cement anstellte, und aus denen hervorging, daß ein in hohem Grade treibender derartiger Cement diese Eigenschaft am wenigsten zeigte, am langsamsten hervortreten ließ, wenn man ihn in grobem Pulver verwendete und durch Benutzung von viel Wasse beim Anmachen die erhärtende Masse locker erhielt. Aehnliche, wenn auch nicht so deutlich ausgesprochene Beobachtungen machte Wolters an Portlandcement

Bei Anwendung von grobem Pulver kommt der Kern der Körner nicht mit dem Wasser in Berührung, nimmt also an den Erhärtungsprocessen keinen Antheil. Das ist wenigstens der Fall, wenn der Cement in Wasser unlöslich ik Enthält er aber überschüssigen Kalk, so wird dieser vom Wasser gelöst, imme mehr tritt das Wasser an die Stelle vom Kalk in das Innere der Körner ein eine immer größere Menge des Materials nimmt Wasser auf, und bald wird der freie Raum zu klein, um die Volumenvergrößerung aufzunehmen; der Cement treibt. In dieser Weise suchte Wolters die treibende Wirkung des Kalkes perklären. — Beim Erhärten des mit Wasser angemachten Cementes verdunste Wasser, dadurch ist eine Volumenabnahme bedingt. Dieser wirkt die obige Volumenvermehrung entgegen. Diese beiden Processe müssen so verlausen, das sie gleichzeitig auftreten, in ihren Wirkungen sich ausheben. Tritt das Trocher zu rasch, die Volumenvermehrung zu spät auf, so wird auch dadurch ein Treiber des Cementes bewirkt.

Aus Dolomit hergestellte Portlandemente scheinen besondersempsindlich in Bezug auf das "Treiben" zu sein. Erdmenger") erhielt bezahlreichen damit angestellten Proben immer treibende Cemente, sobald der Kallzusaß wesentlich von dem 1,9 = bis 2,1 fachen der als Säure wirksamen Bestandtheile (Kieselsäure, Thonerde und Eisenoryd) abwich. Es können jedoch diese Beobachtungen nicht als allgemein gültig angesehen werden, da hierbei die übrigen Bedingungen, Temperatur beim Brennen, Menge des Wassers und Behand lung beim Anmachen nicht gehörig berücksichtigt wurden.

Bielfach wird angenommen, daß ein rasch angehender und sich erheblich erwärmender Cement meist auch gleichzeitig ein treibender sei; dies wird von Erdmenger?) widerlegt. Daß Erwärmen des Cementes noch kein Treiber bedingt, geht daraus hervor, daß man mit dem Thongehalt immer höher geher kann, so daß also bei inniger Mischung von Treiben immer weniger die Rede sein kann, und doch das Erwärmen meist nicht beseitigt wird. Uebrigens kommen bei treibenden wie bei nicht treibenden Cementen alle Temperaturerhöhungen von

¹⁾ Dingl. pol. 3. 209, 286.

²⁾ Cbend. 215, 546.

0° bis 14° und ebenso alle Ansaugezeiten von etwa 10 Secunden bis viele Stunden vor. Nach Erdmenger ist dagegen ein Cement von relativ hohem Kalkgehalt, der frisch selbst einige Stunden nach dem Anmachen gar keine oder nur geringe Erwärmung zeigt, in Bezug auf Treiben stets mit Mißtrauen zu betrachten; derselbe dürfte in den meisten Fällen ein treibender sein.

Um den Cement auf die Eigenschaft des Treibens zu prüfen, sind verschiedene Methoden in Vorschlag und zur Anwendung gebracht worden. Früher benutzte man sehr häusig die sogenannte Glasprobe, welche darin bestand, daß man in ein dünnwandiges Gläschen Cementbrei hineingoß, erhärten ließ und beobachtete, ob das Gläschen durch Volumenveränderung gesprengt wurde. Da diese Probe sich nicht als stichhaltig erwies, indem dadurch auch an sich tadellose Cemente in den Verdacht des Treibens kamen, indem die einfache Ausdehnung des Cementstückes, ohne daß das innere Gesüge und der Zusammenhang der Masse sich ändert, schon ein Zerspringen des Glases verursachen kann, so wurde diese Methode, und zwar mit Recht, verlassen 1).

Eine andere Probe, die sogenannte Darrprobe, bestand darin: man ließ den Cement abbinden und erhitzte ihn sosort auf dis 100°, auch 110°; jeder Treiber geht dabei aus einander, und zwar um so stärker, je stärker seine Neigung zum Treiben war und insofern ist die Probe stichhaltig; aber von Michaëlis?) wurde nachgewiesen, daß auch nicht treibende, sonst ganz vorzügliche Cemente dabei zu Grunde gehen und insosern ist daher diese Probe durchaus unzulässig.

Nach den deutschen Normen für die einheitliche Lieferung und Prüfung von Portlandcement wird die Beobachtung der Kuchen empfohlen, welche zur Bestimmung der Bindezeit auf Glastafeln oder Dachziegel ausgegossen werden und welche, unter Wasser gelegt, auch nach längerer Beobachtungszeit durchaus keine Berkrümmungen oder Kantenrisse zeigen dürfen. Bei dieser Aussiührung der Probe auf Treiben des Cementes ist aber sehr zu berücksichtigen, daß Cementkuchen, die zu früh ins Wasser gelegt werden, leicht Nisse bekommen, welche von weniger Geübten sür Treibensrisse gehalten werden können. Aehnliche Risse bringen auch Jugluft und Sonnenschein bei ihrer Einwirkung während des Abbindens hervor, was ebenfalls zu irrthümlicher Beurtheilung Anlaß geben kann. Dieses Reißen durch Jugluft und Sonne ist allen Cementen nach Schumann's 3) Bersuchen eigen und eine Folge der ungleichmäßigen Schwindung der oberen trocknenden und unteren nassen Theile des Kuchens und es zeigt sich hauptsächlich bei langsam bindenden Cementen.

Die durch Treiben hervorgebrachten Risse klaffen aber immer am weitesten am Rande des Kuchens, haben eine centrale Richtung und eine gewisse Regelsmäßigkeit, die Luftrisse dagegen verengen sich nach den Kanten zu, zeigen unregelsmäßige, oft in sich selbst zurücklaufende Curven.

Beachtenswerth ist auch, daß fast sämmtliche Cemente in einem gewissen Stadium der Erhärtung eine gewisse Ausdehnung erleiden, welches Wachsen

¹⁾ Thonind.=3tg. 1877, S. 344. Wagner's Jahresb. d. chem. Techn. 1877, S. 603.

²⁾ Notizbl. f. Fabrik. von Ziegeln 2c. 1875, S. 250.

⁸⁾ Ebend. 1880, S. 112. Wagner's Jahresb. d. chem. Techn. 1880, S. 515.

aber mit dem Treiben nichts gemein hat. Diese Bolumenveränderung ist badurch begründet: Das Cementmehl des Handels ist ein Gemenge demisch gleichartiger, physitalisch aber sehr ungleichartiger Partitelchen. Nur 50 bis 60 Proc. desselben ist wirklich seines Staubmehl, das ein Sieb von 5000 Raschen pro Quadratcentimeter passirt; 30 bis 20 Proc. ist seines Pulver, das auf dusu Siebe zurlickgehalten wird, aber durch ein Sieb von 900 Maschen pro Quadratcentimeter geht und der Rest von 20 Proc. ist gröberes Pulver, welches auf den 900 Maschensieb liegen bleibt.

Raturgenäß werden die feineren Partien beim Anmachen des Tementes un Wasser der Hydratisation zuerst unterliegen und einen sesten Tementkörper gebildt haben, ehe die feinen und groben Körner durch Wasser auch nur oberstächlich aus gegriffen sind. Tritt dann im Laufe der Zeit eine Zersetzung der gröben Theilchen ein, erlangen sie das Bestreben zu zerfallen, so ist eine Bolumen vermehrung und ein Druck nach allen Seiten hin unausbleiblich. Durch diese Drücken, eines der schätzenswerthesten Eigenschaften des Portlandcementes, werden die aufangs zu loder sich berührenden Theilchen genähert, und es wird bei gleich zeitig fortschreitender Hydratisirung ein vollständiges Berwachsen derselben, au Bersteinen des Sementes bewirkt.

Die Wirkung, welche das Dehnungsvermögen hervorbringt, wird vollständig nur dann zur Geltung kommen, wenn der Cement feucht gehalten wird. In einem Gußstück nämlich, welches ausschließlich in der Luft gehalten wird, trill w Folge der Berdunstung anfänglich gebundenen Wassers ein geringes Schwinden ein, und es kann so der Fall eintreten, daß Schwinden und Dehnen sich gegeseitig der Art ergänzen, daß ein vollkommenes Volumeneinhalten refultirt.

Brof. Baufchinger2) hat neun Cemente auf ihre Bolumenbeständigfett auch birect baburch untersucht, bag er an geeigneten Probestiden eine Dimensor

§ig. 104.

mittelst eines hinreichend feinen Megapparates wieder holt, anfangs in kurzeren, bann in längeren Zwijderräumen gemeffen hat.

Als Probesticke nahm er die Würfel von 12 cm Seite, welche, je sünf an der Zahl, aus jedem Er ment und jedem Orischungsverhältniß für die höche, sechste Altersstufe durch Einstampfen hergestellt worden waren, und von denen immer je drei an der Luft und zwei im Wasser erhärteten. Um an diese

Wirfeln eine Dimenston zu fixiren, wurde 24 Stunden nach ihrer Ansertigung in den Mitten zweier gegenitberliegenden Seitenslächen je ein kleiner abgestumpsten Conns aus Messing von eirea 3 bis 4 mm höhe so eingekittet, daß seine eine 10 mm im Durchmesser haltende Basis nach innen gekehrt war und die klaux Decksläche, deren Durchmesser nur 2 mm betrug, etwas aus der Seitensläche der Würsels hervorragte (Fig. 104). Das Einkitten geschah mit demselben Genent,

¹⁾ Deingel, Thonind. 3tg. 1877, S. 344 u. 358. Wagner's Jahrest !. com. Techn. 1877, S. 603.

²⁾ Mittheilungen aus bem mechanisch etechnischen Laboratorium ber techn. Deb schule in Minchen, 8, 13. 2Bagner's Jahresb. b. chem. Techn. 1880, S. 50%.

aus dem der Bürfel angesertigt war. Ein paar Stunden nach dem Einkitten konnten die ins Wasser gehörigen beiden Würfel schon an ihren Platz gelegt wers den; die Messungen wurden aber erft 24 Stunden hernach, also 48 Stunden nach der Anfertigung begonnen, um sicher zu sein, daß die Conusse sestung stedten und sanfte Berührungen mit dem Meßinstrument vertragen konnten.

Das Deginstrument von Baufchinger ift folgendermaßen eingerichtet (Fig. 105): An bem einen Schenkel eines Bilgels AA von Deffing befindet fich

Fig. 105,

die Mutter für eine feine Mikrometerschraube, für welche auf der Trommel B noch $^{1}/_{100}$ Umdrehungen gemessen und Zehntel dieser Theile, also $^{1}/_{1000}$ Ums drehungen geschätzt werden konnten. Die ganzen Umdrehungen zeigt die Theilung C. Am anderen Schenkel des Bügels besindet sich die Drehungsachse eines Fühlschebels DD, dessen kurzer Arm in eine stumpse Stahlspitze endigt, während der längere, einen Index tragende Arm von einer Feder E stets nach links gedrängt

wird. Diese Feder sindet ihre Stütze an einer rahmenartigen Fortsetzung des linken Bügelschenkels nach oben hin, an welchem Rahmen auch eine kleine Theis lung F mit markirtem Mittelstrich angebracht ist.

In eine ähnliche stumpse Spize, wie der kleine Arm jenes Fühlhebels, endigt die Mikrometerschraube, und beide Spizen legen sich beim Gebrauch des Instrumentes in entsprechende Körner, welche in die kleinen, etwas hervorstehenden Deckschen der eingekitteten Conusse eingebohrt sind. Um aber dieses Anlegen der Spizen ohne seitlichen Druck bewerkstelligen zu können, ist der, mittelst der Gegengewichts G ausbalancirte Bügel in der Mitte seines Quersteges mittels eines dünnen Wessingstädchens H an dem einen Ende eines Wagebalkens J so aufgehängt, daß er nach beiden Seiten hin und auch auf zund abwärts leicht de weglich ist; zu dem Ende bewegt sich das Wessingstädchen H an beiden Ende in Kugelgelenken und der Bligel selbst noch zwischen zwei Spizenschräubchen an um eine horizontale Achse, während am anderen Ende des Wagebalkens J das verschiedbare Gewicht K den ganzen Bligel nebst Aushängevorrichung balancirt.

Auf diese Weise ist es möglich, das Instrument, wenn nöthig, unter gleichzeitiger Drehung der Mikrometerschraube, so an den Probewürfel anzulegen, wie oben gesagt wurde. Darauf wird dann die Mikrometerschraube so weit vorwärtst bewegt, die der längere Arm des Fühlhebels auf der anderen Seite auf den markirten Mittelstrich der Theilung einspielt. Man ist dann sicher, daß die Stahlspissen der Schraube und des Fühlhebels mit einem bestimmten, der Stärke der Feder E entsprechenden Druck gegen ihre Körner gedrückt werden und kann dann den Stand der Mikrometerschraube ablesen. Daß beim Gebrauch des Instrumentes die Einstellung des Fühlhebels stets von einer Sein her bewerkstelligt werden muß, etwa stets durch Vorwärtsdrehen der Mikrometerschraube, um den todten Sang derselben zu eliminiren, bedarf keiner nähem Erwähnung.

Die so an dem Instrumente erhaltenen Ablesungen können und dürsen natürlich nicht unmittelbar verwendet werden. Erstens ist der Werth eine Schraubenganges der Mikrometerschraube zu bestimmen; zweitens hat auf den Stand der letteren nicht bloß eine wirkliche Volumenänderung der Probestüdt Einfluß, sondern auch eine Temperaturänderung wegen der ungleichen Autdehnungscoöfficienten des Messings, aus dem der Bügel besteht, und des Probe stückes; drittens haben die im Wasser liegenden Würfel immer eine andere und zwar niedrigere Temperatur, als die umgebende Luft, in der das Instrument steht und es wäre unzulässig, erstere immer so lange an der Luft stehen zu lassen, bie sie durch und durch die Temperatur derselben angenommen hätten. muß neben der Temperatur der Luft mit dem am Instrument hängenden Thermometer, das zugleich diejenige des Instrumentes und des in der Nähe desselben, an der Luft stehenden und erhärtenden Würfels zeigt, auch die Temperatur der Wassers, in dem die anderen Probestucke liegen, an einem in dasselbe gesenken und ständig darin verbleibenden Thermometer abgelesen werden. — Der Feuchtigkeitsgehalt der Luft hat auf das Bolumen der an derselben erhärtenden Probe ftude teinen merflichen Ginfluß.

Aus den von Bauschinger mitgetheilten Resultaten ergiebt sich, daß die in der Luft erhärtenden Probestücke, wenn ihr Volumen auch bei einigen Cementen anfangs etwas zunimmt, später alle schwinden, während die im Wasser erhärtenden eine nennenswerthe Volumenänderung übershaupt nicht erleiden, insbesondere nicht diejenigen aus Mischungen von Sand und Cement.

Auch von Dr. Schumann 1) wurden über die Volumenveränderungen, welche Portlandcementmörtel durch die Einwirkung von Wasser und Luft erleiden, in der Fabrik von Dyckerhoff in Amöneburg eingehende Verssuche ausgeführt; dieselben erstreckten sich, um möglichst allgemeine Schlußfolgerungen ziehen zu können, auf eine größere Anzahl von Tementen, welche aus den verschiedensten Rohmaterialien dargestellt waren. Der Verwendungsweise des Portlandcementes entsprechend wurde sowohl ein Tementsandmörtel als auch der reine Tement geprüft, da bei letzterem die Unterschiede im Verhalten der Temente auffallender hervortraten.

Zum Messen der Volumenänderungen diente der Bauschinger'sche Apparat. Alle Ermittelungen sind an quadratischen Prismen von 10 cm länge und 5 qcm Querschnitt vorgenommen.

Die Resultate, welche beim Erhärten im Wasser erhalten wurden, sind in der folgenden Tabelle zusammengestellt. Alle Cemente, mit alleiniger Ausnahme des stark gypshaltigen Cementes 8c haben die Probe auf Volumenbeständigkeit nach den Normen vollkommen bestanden.

(Tabelle fiehe S. 286 u. 287.)

Nach dieser Tabelle dehnen sich alle Portlandcemente ohne Aussnahme um ein Geringes aus, wenn sie im Wasser erhärten und zwar ist diese Ausdehnung am stärksten in der ersten Zeit der Erhärtung. Sie ist größer bei frischem Cement, als bei abgelagertem, geringer bei seingemahlenem, als bei grobem Cement. Sie wird gesteigert durch Zusat von Gyps zum Cement, nimmt bei Sandzusat entsprechend ab und beträgt z. B. bei einem Mörtel aus 1 Cement und 3 Sand durchschnittlich nur 25 Proc. der Aussdehnung des reinen Cementes.

Da die Ausdehnung zur Zeit der größten Festigkeitsentwickelung am stärksten ist und sich ebenso wie die Festigkeitszunahme über eine längere Zeit erstreckt — wenn sie dann auch nur eine minimale ist — da ferner alle Cemente die erswähnte Ausdehnung zeigen, so folgt daraus, daß der Erhärtungsproceß als eine Ursache derselben anzusehen ist. Es muß hervorgehoben werden, daß hier unter Ausdehnung stets nur die äußerst geringe allen Cementen gemeinsame Zunahme des Volumens zu verstehen ist, die mit dem sogenannten Treiben des Cementes nichts zu thun hat.

Läßt man Cementproben abwechselnd in Wasser und Luft erhärten, so findet nach jedesmaligem Einlegen in Wasser eine Ausdehnung, nach dem Ber=

¹⁾ Thonind.=3tg. 1881, S. 184. Wagner's Jahresb. d. chem. Techn. 1881, S. 523.

	den		Ein Prisma von 10 cm Länge und 5 qcm Querschr								
	00 Na		Reiner Cement								
Cementsorte	Rückstand auf 900 Maschen in Procenten	Bindezeit (Minuten)	Bis zu 1 Woche	Von 1 bis 4 Wochen	Bon 4 bis 13 Wochen	Won 13 bis 26 Wochen	Won 26 bis 39 Wochen	Won 39 bis 52 Wochen	Lotaí		
1	8,5	30	0,0471	0,0198	0,0140	0,0135	0,0186	0,0097	0,1227		
2	7,5	660	0,0141	0,0148	0,0081	0,0177	0,0107	0,0048	0,0702		
3	10,7	35	0,0467	0,0450	0,0217	0,0341	0,0260	0,0132	0,1867		
4	12,5	540	0,1217	0,0322	0,0173	0,0195	0,0080	0,0037	0,2024		
5	0,7	600	0,0230	0,0177	0,0170	0,0170	0,0030	0,0130	0,0907		
6	5,2	35	0,0439	0,0415	0,0245	0,0226	0,0212	0,0115	0,1652		
.7	9,8	600	0,0140	0,0121	0,0041	0,0108	0,0089	0,0093	0,0592		
8	9,8	20	0,0694	0,0437	0,0386	0,0278	0,0187	0,0150	0,2132		
8 a	9,8	210	0,0317	0,0299	0,0262	0,0229	0,0110	0,0055	0,1272		
8 b	9,8	600	0,0966	0,0625	0,0335	0,0274	0,0154	0,0193	0,2547		
8c	9,8	840	0,4131	1;0335	0,3122	0,0202	0,0100	0,0139	1,8029		
9	7,3	120	0,0428	0,0449	0,0313	0,0207	0,0080	0,0030	0,1507		
9 a	7,3	420	0,0543	0,0499	0,0322	0,0198	0,0080	0,0030	0,1672		
9 b	7,3	600	0,1013	0,0424	0,0228	0,0267	0,0080	0,0030	0,2042		
	1			1	i		1	1	į		

bringen aus Wasser in Luft eine Contraction statt, und es läßt sich dieses Experiment mit gleichem Erfolge beliebig oft wiederholen. Dieses Verhalten tritt aber nicht nur bei frisch angesertigten Cementproben ein, sondern es läßt sich ebenso gut an Proben constatiren, die schon Jahre lang erhärtet sind. Es bewirkt also auch das mechanische Eindringen des Wassers eine schwache Volumenverzgrößerung, und es ist wahrscheinlich, daß hierbei auch eine molekulare Veränderung der verkittenden Substanz vor sich geht.

Im Allgemeinen sind jedoch die Bolumenveränderungen des Cementmörtels so gering, daß dieselben für die Praxis kaum in Betracht kommen. Bei versgleichenden Versuchen von Bausteinen auf ihre Volumenbeständigkeit fand Schumann, daß mehrere der untersuchten Steine im Wasser sich stärster ausgedehnt haben, als Mörtel aus 1 Cement und 3 Sand.

Zur Prüfung der Cemente und Cementmörtel auf ihre Zuverlässigkeit, Erhärtungsfähigkeit und Bindekraft ist von Dr. W. Michaëlis ein neues Verfahren in Vorschlag gebracht worden

	berlän	igert ji	d, in A					
		3 E	heile	,				
	Bis zu 1 Woche	Von 1 bis 4 Wochen	Von 4 bis 13 Wochen	Von 13 bis 26 Wochen	Von 26 bis 39 Wochen	Von 39 bis 52 Wochen	Lotal	Bemerkungen
	0,0134	0,0040	0,0003	0,0050	0,0033	0,0057	0,0317	Alle Mörtel aus reinem Cement
	0,0073	0,0013	0,0007	O	0,0007	O	0,0100	hatten gleiche Confistenz.
	0,0172	0,0023	0,0006	0,0038	0,0033	0,0044	0,0316	Alle Cementsandmörtel wur=
	0,0392	0,0047	0,0048	0,0020	0,0030	0,0037	0,0574	den normengemäß einge=
	_	_	_					schlagen.
	0,0094	0,0025	0	0,0011	0,0087	0	0,0217	ı
	0,0044	0,0040	0	0	0,0005	0,0028	0,0117	•
	0,0164	0,0092	0,0061	0,0053	0,0059	0,0043	0,0432	
	0,0117	0,0074	0,0037	0,0079	0,0035	0,0005	0,0347	Cement 8, 2 Jahre älter.
	0,0266	0,0150	0	0,0034	0,0029	0,0018	0,0497	" 8, mit 2 Proc. Gyps.
	0,1396	0,3035	0,0200	0,0024	0,0025	0,0039	0,4719	, 8, , 5 , ,
	0,0178	0,0124	0,0097	0,0048	0	0,0010	0,0457	
	0,0168	0,0124	0,0027	0,0043	0,0030	0	0,0392	, 9, , 1 , ,
	0,0259	0,0078	0,0062	0,0033	0,0030	0,0005	0,0467	" 9, " 2 " "
١								

(D. R.= P. Nr. 13808 vom 5. October 1880). Die in üblicher Weise nach den Normen für die einheitliche Lieferung und Prüfung von Portlandcement ansgesertigten Cementproben werden unmittelbar nach ihrer Herstellung in geeigneten, dampfdichten Apparaten bis 24 Stunden lang unter Hoch druck, vorzugsweise bei 140° bis 180°, behandelt. Auf diese Weise wird bewirkt, daß die ganze Phase der hydraulischen Erhärtung, welche sonst erst nach sehr langer Zeit absgelausen ist, sich in kürzester Frist abwickelt. Es läßt sich hierbei auch sehr deutslich die etwaige Neigung der Cemente und Cementmörtel zum Treiben erstennen. Die Festigkeitsprüfung sindet unmittelbar nach dem Erkalten der aus dem Dampsapparate entnommenen und unter Wasser versenkten Proben statt. — Näheres hierüber ist von Michaelis nicht veröffentlicht worden.

Dr. L. Erdmenger 1), welcher die Wahrnehmung machte, daß Portlandscementproben mit 3 Thln. Sand, selbst monatelang Dampf ausgesetzt, nicht nur an Festigkeit nichts einbüßten, sondern im Gegentheil meist gewannen, hat bezügs

¹⁾ Thonind.=3tg. 1881, S. 201, 210 u. 221. Wagner's Jahresb. d. chem. Techn. 1881, S. 532.

liche Versuche mit reinem Cement und solchem, der mit 3 Thln. Sand versetzt war, mit Drucken von 10 bis 35 Atmosphären ausgeführt. Hierbei fand berselbe Folgendes: Reiner Portlandcement kann in jedem Falle zurückgebrückt werden, mag er noch so lange erhärtet sein. Allerdings widerstehen einzelne vorzügliche Cemente sehr kräftig und brauchen zur Herabminderung eines hohen anhaltenden Druckes. So z. B. zerriffen Probekörper aus reinem Cement, die 14 Monate im Wasser erhärtet waren, direct aus dem Wasser erst bei 64 kg. Nachbem sie 30 Stunden im Dampfdruckapparat gewesen waren, betrug die Festigkeit nur noch 47 kg, nach weiteren 30 Stunden noch 35 kg, wieder nach 30 Stunden noch 23 kg u. s. f. Man sieht also hieraus das stufenweise Zuruckgehen. Du artiges Verhalten nach bereits langer Erhärtungsbauer stellt aber noch das Ber Andere Cemente werden sehr bald viel tiefer herabgebrückt, k der obigen Dauer fast stets auf Null. Noch andere, und darunter als gut be kannte Marken, erreichen den Nullpunkt viel eher, fangen dann an, treibensrissig zu werden, quellen wohl auch oder zerkochen ganz zu Brei. Es zeigt sich ichon hier der Umstand, daß durch diese Probe oft Cemente einander näher treten, die man nach gewöhnlicher Prufung an Qualität weit auseinanderstehend vermuthet, wogegen für gleich hoch bezüglich der Festigkeit geschätzte Sorten zuweilen ichn nach ein= oder zweimaliger Einwirkung auf den Nullpunkt herabsinken. Nehmt man lediglich Kalkhydrosilicat (nach Michaölis) im erhärtenden Cement a so ließe sich diese offenbar durch freien Kalk herbeigeführte Rückstauung de Festigkeit gar nicht begreifen. Nach der Schwierigkeit des Zuruckbruckens der Festigkeit bereits lange erhärteter reiner Proben könnte man immerhin noch leichter eine Gütescala aufstellen als beim Prüfen in bezeichneter Weise kurg nach dem Anmachen.

Erdmenger hat übrigens im Allgemeinen die Proben weder rein noch ma Sand sogleich nach dem Ansertigen der Hochdruckwirkung ausgesetzt, weil mut nach dieser kurzen Frist zu leicht die Proben beschädigen kann und so leicht sehlen haste Resultate herbeissührt. Er gab die Proben vielmehr meist erst nach 12. ble 36stündiger Erhärtung in den Apparat und verkurzte dassur lieber die Zeit durch Anwendung höheren Druckes. In dieser Weise noch frisch der Heißwasserwirkung ausgesetzt, lassen sich viele durchaus sonst ganz gute und selbst für vorzüglich is haltende Cemente auf einer ganz niederen Festigkeitsgrenze festhalten, bezw. sozu zum mehr oder weniger gelinden Treiben bringen. Andere steigen jedoch sozum wasser gelinden Treiben bringen. Andere steigen jedoch sozum Wasser gebrochen werden. Allein schon nach einigen Tagen werden sie von der Wasserproben überholt. Folgende Beispiele rühren von einem als vorzüglich ber kannten Cement her:

Absolute Festigke:

```
1 Tag an Luft, 1 Tag im Apparat, also Gesammtalter 2 Tage = 22,3 kg
                         Wasser,
                                                      2
                                                              = 15,9
               1
                  77
                                               "
                                                              = 17.8,
                         Apparat,
                                                      3
1
   77
                  77
                                               77
                                                              =21,0 ,
                         Wasser,
                                                      3
1
       5
                  77
                                               77
                                                              = 12,1,
                       " Apparat,
               3
                                                      4
1
                                               n
                                                              = 28.0
                         Wasser,
1
                                                      4
                                               77
```

Die Proben, direct aus dem Wasser genommen, steigen mithin mit jedem Tage, während die aus dem Apparat mit jedem Tage fallen. Nach zwei Wochen hatten die direct dem Wasser entnommenen Proben 39,8 kg. Wurden sie nun dem Apparat übergeben, so sank nach bereits 10 stündiger Einwirkung die Festigsteit auf 31,5 kg.

Auffallend ist der Einfluß von Magnesia in den Cementen bei der in Rede stehenden Behandlung. Proben aus reichlich Magnesia enthaltenden Cementen zerkochen, selbst wenn sie noch so alt sind. Nimmt man hierbei an, daß das sich bilbende Magnesiahydrat sich dehne und so das Zerbersten herbeiführe, so ist doch andererseits wiederum auffällig, daß mit ziemlichen Mengen Gyps ober anderen Salzen versetzte Cemente keine Einwirkung zeigen, sobald der Cement selbst nicht ein von Hause aus treibender war. War die Festigkeit des Cementes durch den Zusatz erhöht worden, so kehrt sogar meist auch nach dem Aussetzen im Apparat die höhere Festigkeit des versetzten Cementes wieder, d. i. bei reinem Cement, bei Sandzusat hingegen verhält es sich etwas anders, die Festigkeit stellt sich da fast immer ziemlich genau gleich. Gleichwohl würde man sehr Unrecht thun, den magnesiahaltigen Cement lediglich nach dieser Probe taxiren zu wollen, da er dann hinter viele Cemente zurückgestellt werden müßte, während er solche nicht felten thatsächlich überragen kann. Ferner zerkochten von einem Cement sämmtliche reine Proben in mehr ober weniger kurzer Zeit, während er auf nassem Wege sorgfältigst fabrizirt, also durch Schlämmen erzeugt wird, keine Magnesia enthält und in Bezug auf möglichstes Freisein von Haarrissen meist als ein viele Cemente übertreffendes Malter gedient hat.

Die Wahrnehmung, daß die besprochene Prüfungsweise für reinen Cement scheinbar kaum anwendbar ist, hat Michaölis jedenfalls bestimmt, dafür die jest übliche viel mehr mit den gewöhnlichen Berhältnissen übereinstimmende Prüfung mit 3 Thln. Sand zu substituiren. In dem Mage nämlich, als man dem reinen Cement Sand incorporirt, wird die bei reinem Cement später ruckstauend wirkende Ausbehnung durch Kalk immer mehr in Festigkeitssteigerung übergeführt, sobald ber Sandzusatz nicht für noch relativ niedrige Druckhöhen ein zu hoher wird. den Proben mit reinem Cement läßt sich nur dann auf ihr Verhalten mit Sand schließen, wenn sie sich auch rein immerhin als widerstandsfähig erwiesen. fann nun bei den oben angeführten Beispielen, wo der Cement, selbst frisch dem Apparate ausgesetzt, immer noch leidliche Festigkeit zeigte, sich nicht oder nur schwer auf Null ober ganz geringe Festigkeitsgrade herabdrucken ließ, schließen, daß auch die Sandfestigkeit Widerstand zeigen wird, und zwar einen ganz erheblich höheren als der reine Cement, ja einen eben dermaßen gesteigerten, daß die Michaëlis'sche Anforderung der SchneUprüfbarkeit des Cementes damit gegeben wäre. Aus relativ gutem Verhalten des reinen Cementes kann man demnach auch auf gutes bezw. bestes Berhalten mit Sand schließen. Dagegen läßt die ganze Reihe der mehr oder weniger leicht auf Null oder annähernd Null herabdriickbaren Cemente bezüglich der Qualitätsreihenfolge, die sie dann mit 3 Thln. Sand ein= nehmen werden, gar keine genügend sichere Schlußfolgerung zu.

Bei der Hochdruckdampfprobe mit reinem Cement treten Cemente einander näher, die sonst ferner von einander stehen, namentlich nähern sich einsteichtinger, Cementfabrikation.

zelne gute, rasch bindende Cemente bei der Prüfung mit 3 Thln. Sand den besten langsam bindenden, während sie auf kaltem Wege geprüft immerhin merklich bahinter zurückleiben. So gab z. B. bei 150 g Trockensubstanz pro Achtform, wobei in Berücksichtigung des raschen Bindens nur jedesmal zwei Probekörper auf einmal hergestellt waren, der rasche Cement mit 3 Thln. Sand nach 60stündiger Einwirkung des Hochdrucks 32,4 kg, der bereits oben erwähnte fehr gute langfam bindende Cement 35,8 kg. Dagegen waren birect aus kaltem Wasser nach 100 Tagen die Festigkeiten 18,3 kg und 31,7 kg. Bei der Prüfung mit Hoch bruckbampf beträgt die Differenz 3,4 kg, im gewöhnlichen Wege 13,4 kg, alle gerade 10 kg mehr. Hingegen zeigte ein anderer Cement, der rein bei der heif prüfung bis auf Null heruntergedrückt wurde und sogar beginnende Zerstörung an seiner Oberfläche erkennen ließ, 39,8 kg mit 3 Thln. Sand. waren alle mit einem dem Normalsande nachstehenden Sande angefertigt. Mit Normensand stellten sich die Festigkeiten heiß bei den drei erwähnten Cementen auf 24,8 kg, 36,7 kg und 44,2 kg. Kalt gab dieser letzte Cement mit dem ersteren Sande nur 24,6 kg, stand also zwischen den anderen beiden Sorten in biesem Falle, während er sie heiß überragte.

Erdmenger zieht aus den Resultaten seiner umfassenden Bersuche den Schluß, daß die Prüfung mittelst Hochdruckdampf zur alleinigen ents scheidenden Prüfung des Cementes noch nicht geeignet sei, daß sich

dieselbe aber zu Bergleichen, namentlich für Cementfabriten, empfehle.

Der Apparat, den Erdmenger zur Prüfung der Cementproben vermittelft Hochbruckbampf anwendet, ift folgendermaßen eingerichtet 1). Gi Resselblech von 12 mm Dicke ist zu einem Chlinder zusammengerollt und sind du zusammentreffenden Enden über einander genietet. Dieser Cylinder ist aufreck gestellt und darunter von innen eine Kopfplatte als Boben eingenietet und obe: barauf eine gleiche Resselplatte aufgenietet. Durch bas Aufnieten von aufc muffen die Blechränder umgeschlagen werden und entsteht so ein herver Mit diesem vorstehenden Flansch ist der Kessel in einen stehender Ring. Dreifuß, der oben in einen starken eisernen Ring ausläuft, eingehenkt. Ar der gewölbten oberen Platte trägt der Apparat Bentil und Manometer. An der Seite befindet sich eine größere verticale Deffnung, die durch einen Manndeckt geschlossen wird. Derselbe wird mit Gummidichtung versehen, in die Deffnung hineingesteckt und dann der Gummiring vermittelst Bügel und Schraube we außen angezogen, so daß er von innen fest an die Resselwandung andrückt. Auf ber entgegengesetzten Seite mündet das Rohr einer Druckpumpe, welches in der Nähe des Kessels durch Drosselventil geschlossen werden kann. mit seinem unteren Theil in einen Blechofen hinein. Der offene Ring des Blech ofens schließt dicht an den Ressel an, wird aber gleichwohl noch dicht verschmient Der Apparat wird mit den Proben beschickt, darauf der Berschluß durch der Mannbeckel bewirkt, von oben durch das Loch des noch nicht aufgesetzten Bentilit Wasser eingefüllt, oder auch mit der Pumpe Wasser eingepumpt, bis der Kessel fast gefüllt ist. Darauf wird das Ventil dicht eingesetzt, entsprechend belastet mid

¹⁾ Thonind. = 3tg. 1882, S. 94.

darauf mit dem Heizen begonnen. Der Ofen steht mit einem Schornstein ober Kaminabzug in Verbindung. Ob Wasser oder Dampf von gleicher Temperatur auf die Proben einwirkt, ist ganz gleich. Durch das allmälige Verkochen des Wassers sinkt das Niveau im Ressel und stehen dadurch schließlich immer mehr Proben bloß im Dampf. Die Wirtung bleibt indeß dieselbe. Hört man am Abend mit dem Feuern auf, so ergänzt man am anderen Morgen, falls man weiter seuern will, immer zweckmäßig wieder den Theil Wasser, welcher bereits verkocht ist, indem man das Ventil abhebt, dadurch Wasser eingiebt und das Ventil wieder aussetzt. Der Apparat ist durchaus dicht und sehr dauerhaft. Er ist auf 40 Atmosphären Dampsdruck probirt und meist dis zu dieser Höhe beansprucht. Wan kann dis 100 Stück und noch erheblich darüber achtsörmiger Probekörper auf einmal eingeben.

Da gewisse Bauaussührungen einen wasserdichten Wassermörtel erfordern, so hat man auch in neuester Zeit Apparate construirt, vermittelst welcher die Mörtel auf Dichtigkeit oder vielmehr auf Porosität und Wasserdurch. lässigkeit geprüft werden können. Ein berartiger, von Dr. H. Frühling construirter Apparat ist in Fig. 106 (a. f. S.) abgebildet 1). Der mit einem breiten Rande versehene Kupferkessel a und der ebenfalls so hergerichtete Trichter b werden durch drei Schrauben mit Muttern passend gestellt, um das mit einem Dichtungsringe von Gummi umgebene Probestück g auszunehmen. Durch eine bis zur Mündung des Kessels hinabreichende Röhre h wird derselbe mit derzenigen Flüssigkeit gefüllt, auf die Durchlässigkeit von welcher man den Mörtel zu prüfen wünscht.

Um nun aber die Prüfungen mit der nöthigen Genauigkeit, unter stets gleichbleibendem Drucke auf viele Stunden und Tage ausdehnen zu können, ist die ohne weitere Beschreibung aus der Stizze leicht verständliche Anordnung gestroffen, daß das Reservoir A, welches den Druck zu reguliren hat, und das sowohl mit Wasser als mit Quecksilber gefüllt werden kann, in genau bestimmter Höhe aufgestellt werden kann. Da dasselbe sich nun wie eine unter das Flüssisseniveau mit der Mündung eingetauchte Flasche entleert, außerdem durch die passend angebrachten Quetschhähne ohne Störung des Gleichgewichts des hydraulischen Druckes immer wieder gefüllt werden kann, so ist es leicht ersichtlich, daß man ein Probestück ohne Mühe Tage lang unter stets gleichem Drucke und doch bei beliebig zu wechselnden Probeslüssigkeiten beobachten kann.

Außer der leicht zu ermittelnden Höhe des Flüssigkeitsniveaus in dem Wassersoder Quecksilberbehälter dient noch die in der unter dem Arbeitstische aufgestellten Woulff'schen Flasche befindliche Barometerröhre B zur stetigen Ablesung des vorhandenen Druckes. Diese Röhre geht bis auf den Boden der Flasche hinab und taucht in das den Boden auf etwa 5 cm Höhe bedeckende Quecksilber (auch wenn der Druck durch eine Wassersäule hervorgebracht wird). Die Röhre links geht ebenfalls bis zum Boden hinab.

¹⁾ Notizbl. f. Fabrik. von Ziegeln 2c. 1879, S. 317.

Fig. 106.

Bei herannahender Entleerung des Probekessels a und damit verbundener Aussüllung der Woulff'schen Flasche kann jeden Augenblick eine Entleerung der letzteren und Füllung des ersteren ohne Störung des Versuches vorgenommen werden. Sobald der Quetschhahn i geschlossen wird, kann man durch Hinabsetzen des Reservoirs auf den Fußboden die Woulff'sche Flasche entleeren und es stellt sich dann bei Wiedererhöhung des Reservoirs ohne Weiteres der frühere Luftdruck wieder her.

Der in Cubikcentimeter eingetheilte Glaschlinder g, welcher unter dem Trichter des Apparates aufgestellt wird, nimmt das in bestimmter Zeit und unter bestimmtem Druck das Material durchdringende Quantum Flüssigkeit auf und so ist demnach ohne Weiteres in Rücksicht auf die Fläche und Dicke des Probestückes die Durchlässigkeit leicht zu berechnen.

Die Construction der Schrauben, sowie der gesammten Klemmvorrichtung zum Festhalten der Probestücke gestattet es, nicht nur Mörtelproben von beliebiger Dicke, sondern auch Proben anderer Steinbaumaterialien auf Porosität zu prüfen, indem man die Einschaltung zwischen Druckkessel und Trichter durch unten und oben aufgelegte durchbrochene Gummischeiben bewerkstelligt.

Bur Herstellung der Probeobjecte verwendet man Ringe von 1 mm starkem Messingblech und in der Regel von 5, 10, 20 bis zu 40 mm Höhe. Die plastisschen Mörtel werden in die Ringe eingestüllt und in denselben der Erhärtung überlassen. Die Probestücke werden mit den Messingformen unter Beihülse von zwei slachen Gummiringen zwischen Trichter und Kessel eingespannt. Die Messingringe verhindern das Zerdrücken der Känder von schwachen Probestücken und die Dichtung ist auch bei grobkörnigen Mörteln durch Mitwirkung des Kandes der Blechringe schnell und sicher zu erreichen. Man kann auf diese Weise auch Mörtel sogleich nach dem Abbinden derselben prüsen, wenn man die untere Fläche nur durch ein Drahtgewebe gegen das Zerdrechen unter dem Wasserdrucke schützt.

Soll ein Stück Sandstein, erhärteter Mörtel, Schiefer oder Ziegel geprüft werden, so legt man dasselbe in den Ring und füllt den leeren Raum mit Mörtel aus reinem Cement oder geschmolzenem Harze aus. Nach Erhärtung der Aussfüllung geschieht die Einspannung wie bei den Mörtelproben.

Die vergleichenden Prüfungen bei Cementen müssen mit destillirtem Wasser vorgenommen werden, um nur einigermaßen brauchbare Resultate zu erhalten. Duellwasser mit Gehalt an kohlensaurem oder schweselsaurem Kalk lassen sofort in den Poren des Mörtels Niederschläge zurück, welche bewirken, daß die Resultate im Lause längerer Zeit mit einem Probeobjecte beständig variiren. — Aber auch bei Anwendung von destillirtem Wasser sindet bei sandreichen Cementmischungen, welche noch nicht vollständig erhärteten, sehr rasch eine Zersezung des Mörtels statt, da das Wasser Tage lang mit Kalkhydrat gesättigt durchsiltrirt.

Frühling betont noch, daß genaue und allgemein mit Ziffern zu bes grenzende Resultate schwer zu erreichen sind und daß nur in der Hand geübter Experimentatoren die Prüfung auf Wasserdichtigkeit nutbare Resultate liefert, welche dann auch noch mit der nöthigen Vorsicht auf die Praxis zu übertragen sind.

Wenn Hafen = und Schleusenmauern ober eine Abbachung von Kasematten mit Cementmörtel oder ein großes Reservoir aus Cement undicht wird, so ist das

wohl selten dem Cemente zur Last zu legen, denn in der Regel wenden bie Burtechnifer Mischungen an, welche mehr Cement als nöthig enthalten. Es sind ich

Fig. 107.

immer die in den Tementbelleibungs und in dem Mauerwerke entstehnden Risse, welche das Wasser durchassen. Wenn auch die sandhaltigen Temmb mörtel mehr oder wenig wasserduch lässig sind, so dichten sich dieselben aber bei den Berwendungen in den Praxis sehr schnell durch die triben den Bestandtheile der Gewässer mit durch deren sich niederschlagende mit

gelöfte Raltfalge.

Ein von 2. B. Raafcht on ftruirter bybraulifcher Didtig feitemeffer gur Brufung be 28 afferburchläffigkeit bes 🤄 mentes hat nach 28. Dichaelie folgende Ginrichtung 1): Der Appe rat (Fig. 107) ist mittelst eisewa Rlammern K auf einem eichem Brette B befestigt, welches wieder durch Schrauben und Saden mi einer Band verbunden wird. In 0.5 m hohe tupferne, oben und unter gefchloffene Chlinber C ift feitlid mit zwei Deffnungen versehen, wicht in die Röhren D und F ausmänder Durch lettere fteht ber Cylinder 11 Berbindung mit dem geschloffem Manometer M und mittelst des Dur weghahnes H mit bem in 0,1 cm getheilten Robr g, mabrend be Messingrohr Q zu dem schwach tow schen Metallcylinder R führt, 🛚 welchem bas zu prüfende Cemm ftück o mittelft ber Schraube r id gehalten wird. Die Dichtung wie burch einen getalgten Gummiring le Mittelft der Bumpe Plan wirft. man bei entsprechenber Stellung bet

Dreiweghahnes K durch den Schlauch S Baffer oder Luft in ben Cylinder (
pressen. Da die dem Drucke ausgesetzte Fläche des zu prüfenden Cementwärtele

¹⁾ Dingl. pol. 3. 233, 318.

genan 100 gem beträgt und der Querschnitt von dem Chlinder C 99mal so groß ist als von g, so würde bei gezeichneter Stellung der Hähne das Sinken des Basserspiegels in g um 0,1 com anzeigen, daß das Wasser 0,1 cm tief in den Cement eingedrungen ist. Das durchgesiderte Wasser wird in der Schale A auf-

Fig. 108.

gefangen. Dieser Apparat läßt zwar Drude bis zu 10 Atmosphären zu, er ift aber theuer.

Michaelis 1) verwendet daher nur den bis 1 Atmosphäre Drud zulaffenden und in Fig. 108 bargestellten Apparat.

Auf den tubulirten glafernen Fuß A mit breitem abgeschliffenem oberen Rande wird ein genau aufgeschliffener maffiver Melfingring B gefest, welchem mittelft Gummiring bas zu prüfende Mörtelftild M von genau 20 gom in Wirtung tretenber Fläche und 1 cm Stärle burch Ginfchrauben bes Auffages C bicht eingefügt wird; letterer trägt bie grabuirte Megröhre D, welche bis 200 ccm in 0,5 ccm getheilt ift. Der Raum über ber Mörtelicheibe bis jum Rullpuntte ber Defröhre wird durch das Trichterrohr T mit beftillirtem ober wenigstene filtrirtem Regenwaffer gefüllt; bann wird ber Duetschhahn geschloffen. Durch bie mit einer Gabelleitung armirte Tubulatur des Cylinders A communis cirt ber Raum unter bem Mörtelflud einerseits mit einem Quecksilbermanometer, anbererfeits mit einer Bandluft : ober Bafferftrahlpumpe. Die Berbindung mit letterer findet mittelft bidwandigen Gummifchlauches ftatt und tann burch eine traftige Rlemmidraube abgeschloffen werben.

Sobald ber Apparat in der beschriebenen Beise aufgestellt ist, evacuirt man A, schließt die Berbindung zur Pumpe ab, justirt noch einmal den Wasserstand und kann nun an der Megröhre für jede beliebige Zeiteinheit die den Mörtel event. burchdringende Wassermenge für 20 gem direct ablesen.



¹⁾ Dingl. pol. 3. 233, 818.

Frühling 1) tadelt an dem Apparate von Michaëlis, daß der Drud durch ein Vacuum erzeugt wird, und daß der Druck des Wassers auf das Probestück sich jeden Augenblick ganz beträchtlich ändern muß.

Ein ohne alle Apparate auszuführendes. Verfahren zur Vergleichung ber Wasserdichtigkeit verschiedener Mörtel ist nach Frühling?) folgendes: Man forme gleichmäßige Cylinder aus den zu prufenden Massen. Nachdem diese eine bestimmte Zeit der Erhärtung überlassen, werden dieselben bei 1000 C. ausgetrocknet und in der zu vergleichenden Ordnung in ein flaches Gefäß gestellt, dessen Boden mit einer 1 cm hohen Wasserschicht bedeckt ist. Die Kreisfläche der Cylinder, soweit dieselben in das Wasser tauchen, werden vorher mit Talg, warmem Wachs oder einem fetten Harzfirnig überstrichen, damit an den Außenwänden derselben tein Wasser durch Capillarfräfte emporsteigen kann. Die Chlinder werben nun im umgekehrten Berhältniffe zu ihrer Dichtigkeit ein Aufsteigen bes Wassers in das Gefüge besselben deutlich verfolgen lassen. Die scharf abgegrenzten Zonen bes Feuchten und Trockenen lassen hinlänglich genaue Messungen Das Berfahren kann natürlich nur unter fehr eng begrenzten Berhältniffen berücksichtigt werden, da sich theoretisch sehr viel Einwendungen dagegen vorbringen laffen.

Die Brüfung auf Wasserdicktigkeit kann nach H. Klose3) auch auf solgende Art vorgenommen werden. Man fertige mit Hüsse einer leicht zu construirenden Form kleine Gesäße aus reinem Cementmörtel, gebe den Gesäßen eine Lichtweite von 6 bis 10 cm, eine Höhe von 8 bis 10 cm und eine Wandstärke von etwa 11 mm. Beim Einstüllen des steif anzurührenden Breies suche man Luftblasen thunlichst zu vermeiden, indem man den Mörtel nur nach und nach aufgiebt und nach jeder Einstüllung durch Klopfen unter die hohl liegende Tischplatte das Zusammensinken des Mörtels und das Freiwerden der Luftbläschen befördert. Nach hinlänglichem Abbinden des Cementes nehme man die Töpschen behutsam aus der Form und gebe ihnen Zeit zu vollständiger Erhärtung, stelle sie dabei in freier Luft, aber schattig, oder auch im trockenen Zimmer auf und tauche im letzteren Falle sie während der ersten drei Wochen von Zeit zu Zeit unter Wasser.

Nach drei Monaten kann man mit den Versuchen vorgehen. Man füllt die gänzlich ausgetrockneten Töpschen zu etwa $^3/_4$ mit Wasser, stellt sie zu weiterer Beobachtung auf und ersetzt das verdunstete Wasser mitunter durch frisches. Hat der Cement die gewünschte Eigenschaft, so bleibt die äußere Fläche der Töpschen, selbst nach wochenlanger innerer Benetzung, vollständig trocken.

Dr. Frühling hat durch Versuche nachgewiesen, daß die Festigkeit der Mörtel und anderer Baumaterialien in keinem Verhältnisse zu deren Dichtigkeit steht 4). Eine Mörtelmischung A. von 1 Thl. hydraulischem Kalk und 3 Thln.

¹⁾ Thonind. = 3tg. 1879, S. 44.

²⁾ Notizbl. d. deutschen Bereins f. Fabrikation von Ziegeln zc. 1876, S. 132.

³⁾ Klose, Der Portlandcement und seine Fabrikation. 1873, S. 51. 4) Notizbl. f. Fabrik. v. Ziegeln 2c. 1876, S. 132.

Sand. Alter = 28 Tage. Eine andere B. von 1 Thl. Portlandcement und 4 Thln. Sand. Alter = 9 Monate:

Beide Mischungen wurden unter ganz gleichen Verhältnissen dem Drucke einer 1 m hohen Wassersäule ausgesetzt. Nach 24 Stunden hatten beide 23 mm starke Platten Wasser durchgelassen:

Zwei andere Mischungen, a. 1 Thl. hydraulischer Kalk, 2 Thle. Sand; b. 1 Thl. Portlandcement und 2 Thle. Sand unter gleichen Verhältnissen geprüft, zeigten sich, sowohl unter einem Drucke von 1 m, als unter einem solchen von 2,50 m als vollkommen undurchlässig:

Wenn es sich daher darum handelt, einen Mörtel von bestimmter Undurchlässigkeit gegen tropsbares und dunstförmiges Wasser ohne Rücksicht auf hohe Festigkeit herzustellen, so kann der hydraulische Kalk sowie der Romancement sehr gut mit dem Portlandcement concurriren.

Nach Frühling zeigen eine größere Undurchlässigkeit gegen Wasser auch die durch Mischung von Traß mit Grubenkalk hergestellten Wassermörtel. Es liegt das in der Natur des Materials. Die zu Hydrat gelöschten hydraulischen Kalke, die weichstaubigen Romancemente, der feinvertheilte Grubenkalk geben in Vermischung mit Sand ein viel mehr geschlossenes Körpergesige, als der körnige Portlandcement. Ie feiner letzterer gemahlen, um so mehr wird er in besprochener Eigenschaft den vorgenannten Materialien gleichkommen. Der großen Wasserzbichtigkeit der Romancemente ist es auch zuzuschreiben, daß dieselben noch vielsach zur Ausmauerung von Senkgruben, zum Bewürf von Kellermauern verwendet werden.

Auch von Dyckerhoff sind Versuche über Wasserdichtigkeit der Wörtel ausgeführt worden 1), welche nachstehende Resultate ergaben.

Um die Mörtel auf ihre Durchlässigkeit zu prüsen, wurden Platten von 1,5 cm Dicke in eisernen Kingen im Frühling'schen Apparate einem Wassers druck von 5 m ausgesetzt. Die Mörtel wurden von einer Consistenz, wie man Beton in der Praxis einstampft (also nässer wie bei der Normenprobe), in die Ringe eingeschlagen, mit einem Messer geglättet und nachdem dieselben 7 Tage in einem seuchten Raume erhärtet waren, geprüft. Die auf Durchlässigkeit in Anspruch genommene Fläche betrug in allen Fällen 25 qcm.

Die Portland cementmörtel von 3 bis abwärts zu 1 Volumentheile Sand auf 1 Volumentheil Cement erwiesen sich bei Anwendung von gewöhnlichem Rheinsand in einer Dicke von 1,5 cm noch durchlässig. Mit Vermehrung des Sandzusates steigerte sich die Durchlässigkeit. Sie war am stärksten innerhalb

¹⁾ Thonind. = 3tg. 1882, S. 100.

der ersten 12 Stunden und nahm von da an gradatim ab. Die Mörtel werden also in Folge des Erhärtungsprocesses unter der Einwirkung des Wassers allmälig dichter. Immerhin ist ein Mörtel aus 1 Thl. Cement und 1 Thl. gröber rem Sand selbst nach 7 Tagen (bei obiger Stärke) noch schwach durchlässig. Bei feinem Sand dagegen hat sich in Folge der größeren Vertheilung des Cementes der Mörtel schon nach 24 Stunden soweit gedichtet, daß derselbe als undurchlässig angesehen werden kann.

Das verschiedene Verhalten von Rheinsand und feinem Grubensand zeigt die folgende Tabelle:

25 qcm einer 1,5 cm starken Platte ließen Wasser durch in Cubikcentimeter									m -				
	3 e i t								Rheinsand Grubensand (grob) (fein)		Bemerkungen.		
Nach	12	Stund	en	•		•	•	•	44,0	37,0	Der Portlandcement hatte		
n	24	n		•		•	•	•	12,0	2,0	2,5 Proc. Ruckstand auf		
n	36	n		•		•	•	•	_	0,75	dem 900 = Maschenfieb.		
n	2	Tagen	•	•		•	•	•	14,0	0,40			
n	3	n	•	•		•	•	•	10,0	0			
"	4	n	•			•	•	•	8,0	0			
"	5	n	•					•	6,0	0			
77	6	n	•	•		•	•	•	4,0	o			
n	7	"	•	•		•	•	•	3,5	0			
Sa. :	7	Tage	•			•	•	•	97,5	40,15			

Nimmt man die zu prüfende Mörtelschicht stärker als 1,5 cm, so verminden sich die Durchlässigkeit sehr bedeutend, so ließ z. B. eine Platte aus 1 Cemen und 1 Rheinsand von 2,5 cm Stärke nach 24 Stunden nur noch 2,5 ccm Wasser durch.

Romancement (Grenobler) ergab einen viel durchlässigeren Mörtel als Portlandcement, und ließ z. B. ein Mörtel aus 1 Thl. Cement und 1 Thl. Feinsand nach 12 Stunden 310 ccm Wasser durch.

Traßmörtel aus 1 Thl. Traß, 1 Thl. Bockumer Wasserkalk und 1 Thl. Sand ließ bei der angegebenen Prüfungsweise nach 12 Stunden 58 ccm, vom sechsten bis zum siebenten Tage immer noch 12 ccm Wasser durch, dichtet sich also weniger als Portlandcementmörtel.

Auf Grund der Beobachtung, daß Portlandcementmörtel durch Kalkzujas dichter werden, versuchte Dyckerhoff Mörtel von mehr als 1 Thl. Sand wasserbicht zu machen. Es erwiesen sich hierbei nachfolgende Mörtel nach siebentägiger Erhärtung, bei 5 m Wasserdruck geprüft, sofort als völlig undurchlässig und bliebes dies auch nach längerer Prüfungsfrist:

Bei Anwendung von Feinsand kann zur Erzielung von wasserdichtem Mörtel etwas weniger Kalk genommen werden. Hydraulischer, zu Pulver gelöschter Kalk wirkt bei gleichem Mischungsverhältniß weit weniger günstig wie Fettkalk, weil er nicht so fein vertheilt ist, und ist von demselben etwa die doppelte Menge zuzussen, um die gleiche Wirkung wie mit Fettkalk zu erzielen.

Zu ben technisch wichtigsten Eigenschaften der Wassermörtel gehört auch die Frost- und Wetterbeständigkeit. Als wetterbeständig können nur diejenigen hydraulischen Mörtel gelten, welche den zerstörenden Einflüssen der Eisbildung im Inneren ihres Gestüges widerstehen, wie z. B. bei der Verwendung zu Wasserbauten in nordischen Gewässern und bei Tunnelbauten in wasserdurchstrünktem Erdreich. Unter den hydraulischen Mörteln erfüllt einzig nur der Portslandcement diese Bedingung in ausreichendem Maße. Es können indeß unter sorgfältig bewahrten günstigen Bedingungen auch andere hydraulische Mörtel besstehen und sind diese Bedingungen darin bestehend, daß der Erhärtungsproceß derselben vor Eintreten des zerstörenden Frostes zum größten Theile abgeschlossen ist und daß die Mörtelmischung nicht zu sett sei, also ein zu sehr geschlossenes Gefüge habe.

Festigkeit und Wetterbeständigkeit der Baumaterialien allgemein und besons ders der Mörtel stehen nicht in geradem Verhältniß zu einander. In derselben Weise, wie sehr lockere Sandsteine, wasserdurchtränkt, den stärksten Frost ausphalten, während seste Kalkmergel, Gneis daneben in Schutt zerfallen, sind magere, aber vollständig erhärtete Mörtel wetterbeständiger als sette, namentlich wenn letztere noch ätzenden Kalk enthalten. Frühling 1).

Die Wetterbeständigkeit zu prüfen dient am zuverlässigsten das Versahren, die Probekörper, vollständig mit Wasser durchtränkt, den Einslüssen eines oder mehrerer Winter auszusetzen, wobei man dieselben während anhaltenden Frostes täglich aufthaut und wieder zum Durchfrieren aussetzt.

Als Ersat dieses sehr zeitraubenden und umständlichen Versahrens ist die Rachahmung der Frostwirkungen durch Krystallisation von Salzen empsohlen worden. Es läßt sich das Natriumsulfat (Glaubersalz) zu diesem Zwecke sehr gut verwenden und es entspricht dessen Wirkungsweise der des Frostes, wenn man die Probe in solgender Weise anstellt: In die bei ca. 30°C. gesättigte lösung von Glaubersalz werden die Probeodjecte versenkt und das Gesäß mit dem Inhalte zur freswilligen Verdunstung des Wassers in einem vor Regen geschützten offenen Raume aufgestellt. Die so allmälig alle Theile des Probekvirpers durch-bringende Arnstallisation des Salzes, die dann solgende theilweise Verwitterung desselben wirken mit großer Kraft zerstörend. Frühling fand, daß Bausteine und Mörtel, welche diese Probe aushielten, auch die Frostproben bestanden und umgekehrt, daß Kunststeine, welche durch den Frost zerstört wurden, auch in dieser Probe zu Grunde gingen. Nach Frühling ist aber diese Probe nicht unbedingt

⁴⁾ Rotizbl. f. Fabrik. v. Ziegeln 2c. 1876, S. 133.

zu empfehlen, weil noch festzustellen ist, wie weit die Salzlösung selbst zerstörend auf das Gefüge, namentlich bei noch nicht ganz erhärteten Mörteln, einwirkt, wobei noch zu berücksichtigen ist, daß Natriumsulfat sowohl die Erhärtung des Portlandcementes, als die aller anderen Mörtel beeinflußt.

Da die Gilte und Brauchbarkeit der Cemente auch von der richtigen chemischen Zusammensetzung abhängig ist, so ist zur Beurtheilung derselben in den meisten Fällen auch nothwendig, durch eine chem ische Analyse die procentische Zusammensetzung der Cemente zu ermitteln, um durch den Bergleich mit den Analysen anerkannt vorzüglicher Cemente einen Anhaltspunkt zu erhalten, ob die Zusammensetzung des untersuchten Cementes der gestellten Anforderung entsprick. Außerdem erhält man durch die chemische Analyse auch Ausschlaß darüber, ob die Bestandtheile eines Cementes in wirksamer Eigenschaft vorhanden sind (ob z. L. der Thon ganz oder nur theilweise aufgeschlossen ist zc.) und ob der Cement nicht andere oft schädlich wirkende Stoffe (wie z. B. Gyps in größerer Menge zc.) ents hält. Selbstverständlich ist eine richtige procentische Zusammensetzung an sich noch kein sicheres Zeichen sür Güte und Brauchbarkeit des Cementes, hierüber können nur weitere Proben über Festigkeit, Bindekraft zc. sicheren Ausschluß geben.

In Betreff des bei der chemischen Analyse einzuschlagenden Ganges ver-

weisen wir auf S. 92 und 185.

g. Anwendung der hydraulischen Mörtel.

Da der Wassermörtel, im Gegensatz zu Luftmörtel, im Wasser nicht erweicht, sondern im Gegentheile zu einer steinharten Masse erhärtet und diese Härte auch unter Wasser und in seuchter Umgebung beibehält, so dient derselle allgemein zu allen Mauerungen unter Wasser und wo man eine der Einwirkung von Wasser oder Feuchtigkeit widerstehende Bekleidung oder Verkittung nöthig hat.

Aber nicht nur da, wo Wasser die Anwendung nöthig macht, der Wasser mörtel ersett auch den Luftmörtel in den meisten, ja in allen Fällen mit dem besten Erfolge, namentlich empfiehlt er sich wegen seiner bedeutenden Festigkeit, welche derselbe auch an der Luft in kurzer Zeit erlangt, besser als der gewöhnliche Mörtel überall da, wo es sich um Solidität, Dauerhaftigkeit, große Tragfähigkeit und schnelle Aussührung handelt.

Aber nicht nur in der Bautechnik, auch zu verschiedenen anderen gewerblichen, landwirthschaftlichen, Kunstgegenständen 2c. findet der hydraulische Mörtel, namentlich der Portlandcement, jetzt mannigfache Anwendung, wie z. B. zu Röhrenleitungen, Wasserreservoirs, Krippen, Krystallisirgefäßen, Ornamenten, künstlichen

Bausteinen u. s. w.

Es liegt nun nicht in der Absicht des Verfassers, alle die mannigsachen Ber, wendungen der Wassermörtel nach den verschiedensten Richtungen hin eingehend zu behandeln, sondern es sollen dieselben hier nur im Allgemeinen besprochen und namentlich diesenigen Punkte hervorgehoben werden, von deren Einhaltung das Gelingen der verschiedenen Cementarbeiten abhängig ist.

Je nach dem Material, aus dem der Wassermörtel dargestellt wird, unterscheidet man:

- 1) Wassermörtel aus Puzzolanen mit fettem Kalk, wie der Traß-, Santorinerde- 2c. Mörtel;
- 2) Wassermörtel aus natürlich hydraulischen Kalken;
- 3) Waffermörtel aus Romancementen;
- 4) Wassermörtel aus Portlandcement; dazu kommt noch
- 5) Wassermörtel aus Portlandcement und fettem Kalk, sogen. Cement = talkmörtel (auch verlängerter oder gestreckter Cementmörtel genannt).

Ie nach seiner Bestimmung kann der hydraulische Mörtel entweder unvermischt für sich, oder, wie der gewöhnliche Kalkmörtel, mit einer gewissen Menge Sand gemengt angewendet werden. Guter hydraulischer Mörtel wird auch ohne Sandzusat nicht rissig, wenn er unter Wasser erhärtet. Bei Anwendung an der Luft, wie zum Verputz u. s. w., ist es immer nothwendig, dem hydraulischen Mörtel Sand beizusetzen, weil er sonst beim Austrocknen leicht rissig wird. Man könnte daher in allen denjenigen Fällen, wo er stets vom Wasser bedeckt bleibt, ihn ohne allen Sandzusat verwenden, indeß verarbeitet man ihn unter Wasser auch in den allermeisten Fällen unter Sandzusat der Wohlseilheit wegen. Für Mörtel, welche aus schwächeren hydraulischen Kalken dargestellt sind, ist der Sandzusat eine wesentliche Verbesserung, ja die schwächsten unter ihnen könnten, wie der gewöhnliche Kalk, ohne Sand als Bindemittel gar nicht benutzt werden, weil sie, wie dieser, die erforderliche Festigkeit nicht besitzen; sie verhalten sich wegen des hohen Kalkgehaltes noch dem Lustmörtel ähnlich.

Reiner hydraulischer Mörtel ohne Sandzusatz sindet nur Answendung bei Mauerarbeiten unter Wasser, wo es auf schnelle Erhärtung und auf Wasserdichtigkeit insbesonders ankommt, z. B. bei Aussüllung von Rissen und Sprüngen und Verstopfen von Quellen in Wassermauern, dann zur Befestigung von Eisen in Stein durch Vergießen mit Cement an Stelle von Blei, Gyps oder Schwesel und zum Gießen kleinerer Gegenstände in Formen, sowie zum Vollenden der mit Sandzusatz hergestellten Arbeiten.

In den allermeisten Fällen wird der Wassermörtel mit Sand oder ähnlichen dessen Stelle vertretenden Materialien versetzt verarbeitet. Wenn nun allerdings die gute Beschaffenheit eines Wassermörtels zunächst von der höheren oder geringeren Güte des dazu verwendeten Cementes abhängt, so ist doch auch, da die Festigkeit eines jeden mit Sand bereiteten Mörtels abhängt von der mehr oder minder starken Adhäsion der Cementmasse zum Sande, der zu verwendende Sand von großem Einsluß und es ist daher nicht jeder Sand sür die Mörtels bereitung gleich tauglich; seine Güte hängt ab von der Reinheit, Beschaffenheit seiner Obersläche und seiner Form, wie aus den auf S. 256 erwähnten Unterssuchungen hervorgeht.

Für die Praxis der Mörtelbereitung ergiebt sich hieraus: Der anzuwendende Sand soll möglichst rein sein; ist die Obersläche der Sandkörner mit erdigem leichtem Schlamm oder mit Thon (Lehm) fest überzogen, so ist dieses hinderlich für eine innige feste Verkittung und es ist dann nothwendig, ihn so lange mit

Wasser zu waschen, bis dasselbe fast klar absließt. Ist der Lehm dem Sande nur lose beigemischt, so ist dieses weniger schädlich. Seesand, zu Hochbauten ver- wendet, sollte stets auch gewaschen werden, weil sein Salzgehalt ein starkes Efflor- esciren verursacht und die Erhärtung beeinträchtigt.

Was die Form und die Beschaffenheit der Oberfläche der Sandstruer betrifft, so steht fest, daß die Festigkeit des Wassermörtels mit Sandzusat auch abhängig ist von dem Rauhheitsgrade und der Größe des Sandkorns, doch ist der Rauhheitsgrad immer mehr ausschlaggebend als die Korngröße. Es wird daher in den meisten Fällen der Grubensand, welcher in der Regel schaf und eckig ist, dem Fluß – oder Seesande vorzuziehen sein, da bei diesen, obwohl meistens rein, die Körner durch die stete Bewegung des Wassers mehr abgerieben und daher meist rund und glatt geschliffen sind.

Im Allgemeinen ist zum Wassermörtel ein seiner Sand, wenn er die nöthige Schärse hat, dem gröberen vorzuziehen, weil bei ersterem eine innigere Bermengung mit dem Cemente und eine bessere Bertheilung der Masse stattsinden kam; je weniger es auf Festigkeit und Dichtigkeit ankommt, desto gröberen Sand kam man anwenden. Nach Ersahrungen ist am geeignetsten für Wassermörtel ein guter reiner Quarzsand, weil derselbe an und sür sich schon eine sehr große Festigkeit besitzt; indeß giebt es auch sehr brauchbare Kalksande, mit welchen sich oft bessere Resultate erzielen lassen, als mit minder guten oder schlechten Quarzsanden.

Wie viel Sand man dem hydraulischen Mörtel zusesen darf, richtet sich einestheils nach dem Maß der für das zu erstellende Bauwerk gesorderten Festigkeit, sowie nach dem zu ersüllenden Zwecke und anderntheils nach der Qualität des Cementes und Sandes. Je größer der Sandzusat, desto langsamer sindet die Erhärtung und Versteinerung des Wassermörtels sowohl im Wasser als in der Lust statt, und mit der Vermehrung des Sandzusates nimmt nicht allein die Festigkeit und Bindekraft, sondern auch die Wasserdichtigkeit des Wassermörtels ab. Handelt es sich daher z. B. um wasserdichte Bauwerke oder Gefäße, so darf das Mischungsverhältniß 1:1 nicht überschritten werden.

Betreffs der Stärke (Festigkeit) von Portlandcementmischungen (Cementmörteln) haben die sieben Jahre lang fortgeführten Untersuchungen Grant's folgende Erfahrungssätze ergeben 1):

- 1) Reiner Portlandcement ist stärker als irgend eine Mischung besselben mit Sand.
- 2) Mit dem gleichen Volumen Sand gemischt, beträgt die Stärke der Mischung nach Jahresfrist um 75 Proc. von der des reinen Cement, mörtels.
- 3) Mit 2 Thln. Sand desgl. 50 Proc.
- 4) , 3 , , , 33 ,
- 5) , 4 , , , , 25 ,

¹⁾ Deutsche Bauzeitung 1876, Ar. 23 u. 101. Wagner's Jahresber. der chem. Technologie 1876, S. 686.

- 6) Mit 5 Thln. Sand desgl. 16 bis 17 Proc.
- 7) , 6 , , 14 Proc.

Bisher gemachte Erfahrungen haben im Allgemeinen ergeben, daß ein Cement, je langsamer er abbindet und eine je größere Festigkeit er an und sür sich erlangt, und je seiner der Cement gemahlen ist, einen desto reichlicheren Sandzusat verträgt. Senaue Vorschriften lassen sich aber überhaupt nicht geben, auch ist es nicht möglich, die an einem Orte gemachten Erfahrungen über Mischungszverhältnisse von Cement und Sand ohne Weiteres auf einen anderen Ort überzutragen, da die Beschaffenheit der jeweils disponiblen Materialien nie die gleiche ist, und namentlich der Sand von großer Bedeutung ist.

Es sollte daher immer, aber namentlich bei größeren Bauaussührungen, der Versuch über die Menge des zuzusetzenden Sandes entscheiden; erwägt man aber, daß die Zwischenräume bei Sand im Mittel $^4/_{10}$ seiner Masse betragen, und daß nur dann nach dem Erhärten ein dichter fester Mörtel erwartet werden kann, wenn ein jedes Sandkorn von verkittender Cementmasse umhüllt ist, so scheint, wenigstens sür Portlandcement, ein Zusat von 3 Vol. Sand auf 1 Vol. Cement die oberste Grenze zu sein.

Selbstverständlich ist, daß je nach der Feinheit der auszuführenden Arbeiten verschiedene Sorten von Mörtel zur Anwendung gebracht werden müssen, welche aus der Rauhheit, Korngröße und Menge des zu verwendenden Sandes resultiren.

Das Wasser, welches zur Mörtelbereitung verwendet wird, soll ebenfalls rein und frei sein von Substanzen, welche die Adhässon der Theilchen an einander beeinträchtigen, wie Thon, Schlamm, Fett 2c.

Was die Menge des Wassers betrifft, so ist allerdings das zum Ansmachen zulässige Verhältniß von Wasser in ziemlich weite Grenzen eingeschlossen, insofern ein hydraulischer Mörtel selbst mit einem Ueberschuß von Wasser zu Schlamm angerührt, noch erhärtet; aber immerhin ist es zweckmäßiger und besser, die zum Anmachen des Mörtels verwandte Quantität Wasser möglichst zu beschränken und den Mörtel so dickslüssig, als es thunlich ist, zu machen, weil die Festigkeit und Widerstandsfähigkeit eines Mörtels wesentlich auch von der Menge des in seiner Masse im Abbindungsmomente vorhandenen Wassers abhängt, wie die Festigkeitsversuche S. 237 auch beweisen.

Genaue Angaben über die Menge des erforderlichen Wasserquantums sind bei der Berschiedenheit der Cemente nicht möglich. Im Allgemeinen ist der Wasserzusatz zum Mörtel je nach der Bindezeit des Cementes, nach den Tempe-raturverhältnissen und nach der Art der Verwendung des Mörtels größer oder geringer zu nehmen. Dem Mörtel aus rasch bindendem Cement ist ein etwas größerer Wasserzusatz als jenem aus langsam bindendem Cemente zu geben. Ist der Mörtel, wie dieses oft vorkommt, nur durch Eingießen anzubringen, muß man ihn aus diesem Grunde slüssig anrühren.

Dr. Michaëlis hat die Ausgiebigkeit des Portlandcement= mörtels ermittelt und macht hierüber folgende Angaben 1):

¹⁾ Deutsche Bauzeitung 1876, Nr. 23 u. 101. Wagner's Jahresber. der chem. Technologie 1876, S. 689.

Cement	Sand	Wasser	Geben Mörtel	100 Liter des Wörtels wiegen
100 Liter	100 Liter	53 Liter	166,7 Liter	$201,55\mathrm{kg}$
100 "	200 ,	7 6 "	266,2 ,	193,05 ,
100 ,	300 ,	107 "	371,4 ,	189,55 "
100 ,	400 "	132 "	470,5 "	187,45 ,
100 "	500 "	163 "	569,9 " .	187,40 ,
100 "	600 "	194 "	699,2 "	187,40 ,
100 "	700 "	221 "	771,3 "	186,05 ,
100 "	800 "	252,5 "	870,7 "	186,05 ,
100 "	900 "	276,5 "	968 "	186,05 ,
100 "	1000 "	30 0 "	1063,4 "	186,05 "

Nach Dr. W. Michaëlis ist berselbe Apparat, welchen er construirte zur Ermittelung der Ausgiebigkeit des gebrannten Kalkes an Kalkbrei, und welcher in Fig. 1 auf Seite 7 dargestellt ist, auch sehr geeignet zur Bestimmung der Mörtelausgiebigkeit der Cemente. Hierbei sollte normaler Portlands cementmörtel aus 1 Gewthl. Cement und 3 Gewthln. Sand (Riessand zwischen 60 und 120 Maschen pro Quadratcentimeter) mit höchstens 60 ccm Wasser auf 100g Cement und 300g Sand angemacht werden; schnell bindende Cement, Komancemente und hydraulische Kalke erfordern bis zu 80 ccm Wasser. In jedem Falle sollte der Versuch so ausgesührt werden, daß auf dem eingerlittelten, sesstgesetzten Mörtel noch einiges Wasser (1 bis 2 ccm) steht.

300 g völlig trockener Sand und 100 g Cement werden auf einem glatten, etwa 35 cm im Duadrat haltenden Papierbogen gut durcheinander gemengt und in die zuvor mit 50 ccm Wasser gefüllte Metalldose geschüttet; durch leichte Aussetzen derselben wird die Masse zusammengerüttelt, darauf wird der Richtes anzuwendenden Wassers (meist 100 ccm) aus einer Meßpipette dicht ihr dem Mörtel tropsenweise ausstließend vertheilt. Alsdann wird fünf Minuten lazz durch kräftiges Aussexen der Dose auf den zwecknäßig mit einer Gummis oder Lederplatte belegten Arbeitstisch der Mörtel verslüssigt und werden dadurch die Lustblasen nach Möglichkeit zum Austritt gebracht. Sollte der Mörtel bei Arwendung von 60 ccm Wasser dabei nicht beweglich werden, so nimmt man is 1 ccm Wasser mehr, so lange die beim kräftigen Aussexen, so nimmt man is 1 ccm Wasser mehr, so lange die beim kräftigen Aussexen Qeckel (um das Beidunsten des Wassers aus dem Mörtel zu verhüten) den Apparat 24 Stunden bei sehr langsam bindendem Cement 48 Stunden an einem vor der Sonne geschützten Orte stehen.

Nach dieser Frist wird das überschüssige Wasser vorsichtig vom hinreichen erhärteten Mörtel abgezogen, was am besten mittelst eines seitlich angelegten Flicke papierstreisens bewirkt werden kann. Die auf einander geschliffenen Flächen der Dose und ihres Deckels werden sorgfältig gereinigt und mäßig gefettet, der Tecke aufgedreht und der Apparat so in die Klemmvorrichtung eingespannt, daß die Theilung auf der Weßröhre dem Experimentator zugewendet ist.

Die dem Apparate beigegebene Vollpipette wird (durch Auffaugen luftstrieß Wassers) bis zur Marke gefüllt und alsdann durch die Meßröhre in den Apparat

entleert, indem man das Wasser langsam an der Innenwandung der Meßröhre niedersließen läßt. Nach fünf Minuten Pause läßt man etwa unter dem Deckel festgesetze Luftblasen durch eine in geneigter Lage ausgeführte Kreisbewegung des Apparates aussteigen und entweichen, um nach weiteren zwei Minuten den Stand des Wassers (unterer Meniscus) und damit die entfallenden Cubikentimeter Mörtel direct abzulesen, bei der Mischung 1:3.

Es kann übrigens jeder innerhalb der Grenzen 400 bis 500 g gemischte Mörtel volumetrisch bestimmt werden, wobei man nur zu berücksichtigen hat, daß die am Anfang der Theilung der Meßröhre eingeschriebene kleine Zahl den Inhalt der Dose bis zur Theilung angiebt, von da ab aber 100 com auf der Meßröhre abgetheilt sind. Der Apparat ist nach erfolgter Ablesung jedesmal sosort zu reinigen, wobei der erhärtete Mörtel mit einem gewöhnlichen, vorn abgerundeten Tischmesser herausgestochen werden kann.

Ein wichtiges Criterium der Cemente ist diese Bestimmung nicht, wenn schon mit Hülfe derselben das Mörtelvolumen relativ sehr genau bestimmt werden kann; wichtiger ist, daß auf diese Weise überhaupt die Mörtelvolumina verschiedener Mischungen genau verglichen werden können. Es muß ferner darauf hingewiesen werden, daß andere Quantitäten Mörtel andere Zahlen, d. h. nicht übereinstimmende Zahlen ergeben, daß der Mörtel um so dichter gefunden, das Volumen also um so kleiner gefunden wird, je größer die angemachte Menge ist, genau so, wie das absolute Gewicht von Cement um so größer gefunden wird, je größer das Gefäß ist, in welchem derselbe (lose eingelausen) abgewogen wird 1).

Bei der Bereitung der hydraulischen Mörtel sollte bei sehr schnell bindenden Cementen der trockene Sand zuerst mit dem trockenen Cementpulver gut vermischt und alsdann erst unter fleißigem Umrühren die erforderliche Wassermenge hinzugesügt werden; nur auf diese Weise gelingt es, bei schnell bindenden Cementen einen gleichmäßigen und innig gemischten Mörtel zu erhalten. Berwendung von seuchtem Sande ist nicht thunlich, weil schon durch die dem Sande anhastende Feuchtigkeit ein theilweises Binden der ihn bei der Bermischung berührenden staubartigen Cementtheilchen erfolgt, wodurch die innige Mischung dann erschwert wird. Auch darf ein Mörtel mit schnell bindendem Cement stets nur in kleinen Mengen auf einmal mit Wasser angerührt werden, und derselbe muß dann auch rasch verarbeitet werden.

Bei langsam bindenden Cementen kann man auch den Cement zuerst mit Wasser zu der gewünschten Mörtelconsistenz anrühren und dann erst das abgemessene Sandquantum zufügen und unterarbeiten.

Ueberhaupt ist auf die Zubereitung des Mörtels die größte Sorgfalt zu verwenden und man sollte hierbei nicht die Mühe scheuen, den Mörtel gehörig durchzukneten, da längere Zeit fortgesetztes sorgfältiges Durcharbeiten den Mörtel geschmeidiger, mehr bindend und viel erhärtungsfähiger macht. Bei größeren Bauten, wo man größere Massen von Mörtel nothwendig hat, reicht daher zur Herstellung einer innigen Mischung die Handarbeit nicht mehr aus und man muß daher hierzu Mörtelmaschinen verwenden.

¹⁾ Deutsche Töpfer= u. Ziegler=Ztg. 1879, Rr. 13.

Seichtinger, Cementfabrifation.

Was die Behandlung des Wassermörtels bei seiner Berwendung betrifft, so setzt diese eine genaue Kenntniß der Erscheinungen, welche das Festwerden des Mörtels zur Folge haben, voraus. Nach dem Anmachen des Mörtels hört zuerst der slüssige oder breige Zustand auf, der Mörtel gesteht und geht in den sesten Zustand über, aber noch ohne bemerkenswerthe Härte; die sestgewordene Masse ist mit dem Nagel noch leicht ritbar und mit dem Messer schneibbar, man hat sür diese Erscheinung die Bezeichnung Anziehen oder Abbinden. Der abgebundene Mörtel nimmt dann erst allmälig die Härte eines Steines an.

Zum Uebergang des breiigen Mörtels in eine feste Masse (Abbinden) ist als erste Bedingung Ruhe ersorderlich, indem jede Störung in der Lage der Theilchen die Bindung stört. Die weitere Erhärtung, der Uebergang in eine steinharte Masse, ist an ein längeres Vorhandensein von Wasser geknüpft, dem da die eigentliche steinige Erhärtung vorzugsweise auf einer chemischen Bindung von Wasser basirt ist, so kann der volle Effect beim Erhärten nur dann erzielt werden, wenn dem Mörtel Selegenheit geboten ist zur genügenden Wasser aufnahme.

Manche hydraulische Mörtel bedürfen nur wenige Minuten, andere Stunden, noch andere Tage zum Abbinden. Die Annahme der Steinhärte erfordert stelk lange Zeit und ist nie unter einem, meistens erst nach Monaten und Jahrn beendigt.

Hieraus ergeben sich die Regeln für das Anmachen und die Behands lung des Wassermörtels. Da das Anziehen des hydraulischen Mörtels viel schneller als beim Luftmörtel erfolgt, darf man denselben nicht in so großer Menge vorräthig anmachen als jenen; je rascher das Anziehen, um so weniger mache man an und nie mehr, als man in der Zeit dis zum Abbinden verarbeiten kann. Mörtel, der während der Mittagszeit oder gar über Nacht in den Pfanner stehen geblieben ist, also nicht aufgebraucht wurde, und daher ganz oder theilweite erhärtet und steif geworden ist, darf unter keiner Bedingung mehr verwende: werden.

Das Anhaften des Mörtels an die Fläche der zu verbindenden Steine ich voraus, daß der angemachte Mörtel den Stein vollständig und gut beneti. Trockene Steine von saugender Beschaffenheit entwässern den Mörtel an den Berührungsflächen so fehr, daß er nicht mehr haftet und keine Bindung mi Erhärtung stattfinden kann. Aus diesem Grunde ist daher eine vorausgehend Tränkung der Steine mit Basser nothwendig und Regel; je forgfältige und nachhaltiger das gehörige Annässen vor sich geht, zumal bei langsam binden den Cementen, desto größere Festigkeit gewinnt der Bassermörtel. Bei so mit Wasser gesättigten Steinen kann dann auch ein etwas berb = ober dickslussig ju bereiteter Mörtel verwendet werden. Das Anwässern der Steine kurz vor der Verwendung des Mörtels in gewöhnlicher Weise, burch Bespritzen mit de Maurerpinsel, genügt bei Cementmörtel aber durchaus nicht. Bielmehr muffer die Steine vor der Berwendung in einem Gefäß mit Wasser bis zur Sättigung eingetaucht werden. Auch sollten die Steine von Schmutz und Staub gereinigt Backsteine dagegen mit sehr glatter Oberfläche hindern wegen biefer Glätte das kräftige Anhaften des Wassermörtels.

Sollen Mauerstächen mit Wassermörtel verputzt werden, so ist ebenfalls unerläßlich, daß die Oberstäche derselben vorher von Staub, Schmutz, Kalfsmörtel 2c. sorgfältig gereinigt, abgewaschen und dann wiederholt genetzt werde. Wird die Oberstäche nicht vor dem Auftragen des Verputzes gehörig naß gemacht, so entzieht der trockene Stein dem Mörtel das zu seiner Erhärtung ersorderliche Wasser, der Verputz haftet schlecht und wird nie die volle Härte und Festigkeit erlangen. Verputzarbeiten sollten auch, um ihnen die größtmöglichste Erhärtung und Festigkeit zu sichern, namentlich wenn sie der Sonne und der Zugluft ausgesetzt sind, längere Zeit nachher noch durch häusig wiederholtes Annetzen mit reinem Wasser seucht gehalten werden.

Man sieht nun öfters, daß Berpute, selbst bei tabelloser Qualität des Ce= mentes, nach einiger Zeit rissig werben, bisweilen sogar abblättern. Solche Berpute bestehen in der Regel aus mehreren dunnen Schichten, deren oberfte der leichteren Berarbeitung wegen aus einem sehr fetten Mörtel besteht, bem oft sogar noch ein Ueberzug aus reinem Cement gegeben wird. In Folge der Witterungseinfluffe behnen und schwinden die fetten oberen Schichten in höherem Grabe als die unteren und geben hierdurch zu Rissen und zum Abblättern Beran-Diese Uebelstände entstehen nicht, wenn man vor Allem reinen Cement an der Oberfläche sowie dunne Schichten aus fettem Cementmörtel vermeidet und wenn man ferner banach strebt, ben Berput in seiner ganzen Masse möglichst homogen herzustellen. Nach Dyckerhoff1) erhält man selbst bei Anwendung von 2 bis 3 Thln. feinem Sand auf 1 Thl. Portlandcement noch Mörtel, welche für die Herstellung glatter Verputflächen hinreichend geschmeidig sind; bei stärkerem Sandzusak, wo also nur geringere Festigkeit beausprucht wird, ist dagegen ein Zusat von Fettkalk nöthig. Es lassen sich z. B. Verputze aus 1 Thl. Portlandcement, 5 Thln. Sand und 1 Thl. Kalkteig ausführen, die eine schöne Oberfläche besitzen und sich sehr gut halten.

Selbstverständlich ist auch, daß der Wassermörtel so lange vor der Einwirkung des Frostes zu schlitzen ist, die der angemachte Mörtel den Erhärtungsproceß soweit durchgemacht hat, daß der größte Theil des in dem Mörtel enthaltenen Wassers durch die chemische Bindung des Cementes in die seste Form übersgesührt worden ist. Dieses ist in der Regel schon nach Verlauf von 14 Tagen der Fall, denn dann ist im Allgemeinen nur noch 1/4 dis 1/3 des zu bindenden Wassers frei; nach vier Wochen pflegt sämmtliches Wasser gebunden und das überschüsssige zum allergrößten Theile verdunstet zu sein. Nach dieser Seite hin sieht man aber, daß an seine Leistungssähigkeit oft wunderbare Anforderungen gestellt werden. Man verwendet den Wassermörtel häusig mitten im Winter oder doch zu Zeiten, wo jede Nacht Frost eintritt, der dann die unzeitig vorgenommenen Arbeiten nicht nur beschädigt, sondern sie auch vollkommen zerstört.

Erdmenger hat die Erhärtungsintensität des Portlandcements mörtels unter den verschiedenen Einflüssen der Luft, des Wassers und der Wärme sestzustellen gesucht; derselbe hat die Resultate seiner Forschungen in nachfolgende Sätze zusammengefaßt²): Ein Cementmauerwerk, das nur an der

¹⁾ Thonind. = 3tg. 1882, S. 101. — 2) Ebend. 1878, S. 278; 1880, S. 6.

Luft erhärtet, muß, wenn eine stetig fortschreitende Erhärtung eintreten soll, möglichst andauernd feucht gehalten, namentlich aber längere Zeit vor Zug, Sonne,
überhaupt vor Wärme geschützt werden. Die Wassersestigkeit, die nach den
Normen angenommen werden kann, wenn normaler Portlandcementmörtel (1 Ihl.
Cement, 3 Thle. Sand) einen Tag an der Luft, 27 Tage im Wasser sich defunden hat, erleidet stets, wie auch die normale Luftsestigkeit, welche sich nach
kurzer Frist durch das Anmachewasser vollzieht, eine weitere Nachhärtungsfestigkeit; eine solche oft sehr bedeutende Nachhärtung erfolgt bei allen Cementmörteln, welche nach einer gewissen Erhärtungsfrist aus dem Wasser genommen
und an die Luft gelegt werden. Eine solche Nachhärtung an der Luft bleibt oft
1 bis 2 Monate auf gleicher Höhe, geht dann aber allmälig bis auf die normale
Wassersestigkeit wieder zurück, wenn Schutz gegen austrocknenden Zug oder wor
Wärme vorhanden war.

Dementsprechend kann die Erhärtungsintensität aufs Höchstegessteigert, die Festigkeit, welche im Wasser erst nach Jahressrist oder noch darüber eintreten würde, in viel kürzerer Zeit, oft schon nach vier bis fünf Wochen erreicht werden, wenn der Cementsandmörtel drei bis vier Wochen wenigstens im Wasser erhärten konnte, bevor er der Erhärtung in ruhiger Luft ausgesest wird.

Werden aber dann die nachgehärteten Proben wieder in Wasser gelegt, it sinkt die oft so hohe Nachhärtungsfestigkeit wieder auf die normale Wasserschie

feit herab.

Während frisch bereitete Cementmörtel unter intensiv wasserentzi: henden Einslüssen nicht normal erhärten können, kann ein Cementsandmörkler bereits längere Zeit normal erhärtete, eine intensivere trockenere Wärme von 80 bis 180° vertragen, ohne unter die Wassersestigkeit zurückzugehen. Hierarifolgt, daß alles Cementmauerwerk, welches intensiveren Wärmeeinwirkungen ausgesetzt werden foll, längere Zeit vor dem Gebrauche in gewöhnlicher Temperatiftehen gelassen werden muß, wenn man sich Haltbarkeit davon versprechen will.

Die nach längerer Erhärtungsdauer der Wärme ausgesetzt gewesenen Ermentmörtel nehmen, wenn sie wieder in gewöhnliche Temperatur gebracht werde wieder an Wassergehalt zu, wenn auch nicht zu der Höhe, bis zu welcher es der Barmeeinfluß geschehen wäre; aber die Festigkeit steigt nicht weiter, oder der

fährt doch nur allmälig eine geringe Steigerung.

Werden endlich normal erhärtete Cementsandmörtel über 180°, em bis auf 200° erwärmt, so geht derselbe in seiner Festigkeit mehr und mehr zum und nimmt einen mehr oder weniger gelockerten Zustand an. Sind hierbei kun Risse entstanden, so erhärtet solcher Mörtel aber wieder mehr oder weniger, solcher in Wasser gelegt, bezw. hinreichend und andauernd mit Feuchtigkeit wiehen wird.

Diese von Erdmenger gewonnenen Resultate haben insoferne praktike Bedeutung, als das Cementmauerwerk durch Dampfmaschinenbetrieb, durch beiße Luft, durch Dampf, durch heißes Wasser stark verändert werden kann.

Was nun die Wassermörtel aus Puzzolanen (Puzzolanerde, Ink. Santorinerde 20.) betrifft, so fehlt diesen fast ganz der Kalk und daher muß her selben, damit sie einen unter Wasser erhärtenden Mörtel geben können, Kall ist

gesetzt werden. Bei der Bereitung dieser Mörtel ist vor Allem nöthig, daß die hierzu verwendeten Puzzolanen in ein sehr seines Pulver verwandelt werden und die Mischung mit dem gelöschten Kalk (Kalkhydrat) so innig und so dicht als irgend thunlich ist, hergestellt wird.

Da die Puzzolanen ihrer Natur nach sehr verschieden sind, so empfiehlt es sich, immer vergleichende Versuche mit den verschiedensten Mischungsverhältnissen anzustellen, um zu ermitteln, welches unter ihnen im speciellen Falle die besten Resultate giebt.

Die Puzzolanerbe, welche schon von den Römern zu ihren Wasserbauten benutt wurde, hat in neuester Zeit in ausgedehntem Mage bei den Bafferbauten der Istrianerbahn Berwendung gefunden, worüber M. Kovatsch Nachstehendes berichtet 1). Mit Fettkalk gemischt giebt die italienische Puzzolanerde sehr gute Mörtel. Die Mischung von 1 Thl. Kalk und 3 Thln. Puzzolan= erde ergab das beste Resultat; das Mischungsverhältniß 2:5 bewährte sich fast ebensogut, jenes von 1:2 war merklich schwächer und die Mischung von 2:3 entsprach den gestellten Anforderungen nicht mehr. Die ersteren zwei Mörtel= proben waren erst dann von besonderer Güte, wenn sie längere Zeit der Luft ausgesetzt waren, man konnte nach sechs Wochen mit dem Meißel unter dem Hammer nur schwer eindringen. Als die Proben nach dieser Zeit ins Wasser gethan wurden, konnten nach weiteren drei Wochen unter dem Meißel davon nur mit großer Kraftanstrengung Stücke abgetrennt werden. Nach vier bis fünf Monaten erhärtete der Puzzolanmörtel vollkommen. Wurde der Mörtel schon nach ein bis zwei Tagen ins Wasser gebracht, so ging die Erhärtung nur langfam vor sich, nach mehreren Monaten hatte er noch nicht jenen Härtegrab erreicht, welchen der Mörtel besaß, nachdem er vier bis sechs Wochen der Luft allein ausgesetzt war. Sollte sich der Erhärtungsproceß einigermaßen günstig gestalten, so lehrte die Erfahrung, daß der Puzzolanmörtel mindestens 8 bis 10 Tage der Luft auszusetzen und dann erst unter Wasser zu geben war. Um nothwendigsten ward diese Vorsichtsmaßregel für schnell strömendes Wasser, da dasselbe auf die Mörtelerhärtung ungunstig einwirkte.

Der Santorinmörtel, welcher in der neuesten Zeit namentlich bei den Hafenbauten in Fiume mit dem besten Erfolge angewendet wurde, bestand aus 4 Thln. Kalk, 11 Thln. Santorinerde und 1 Thl. Sand.

Einen guten Traßmörtel erhält man aus 2 Raumthln. Traß und 1 Raumthl. Fettkalk ober aus 1 Raumthl. Traß und 1 Raumthl. hydrauslischen Kalk.

Wie aus den hier mitgetheilten Mischungsverhältnissen der Puzzolanmörtel zu ersehen ist, so wird zur Herstellung derselben verhältnismäßig wenig Kalk verswendet. Dieses erklärt sich dadurch: Die Puzzolanen (Puzzolanerde, Traß und Santorinerde) enthalten (die Zusammensetzung derselben s. S. 79 u. s. f.) neben amorpher Kieselsäure und durch Säuren zersetzbarer Silicate auch nicht aufsgeschlossen Kieselsäure und Silicate, welche durch Säuren nicht zersetzt werden.

¹⁾ Wochenschrift d. österr. Ing.= u. Archit.=Vereins 1883, S. 217. Wagner's Jahresber. der chem. Technologie 1883, S. 649.

Erstere sind nur für den Kalk leicht zugänglich und bilden mit demselben unter Mitwirkung von Wasser erhärtende Verbindungen; dagegen kann der Kalk auf die schwerer zersetharen Puzzolantheilchen nur sehr langsam und allmälig einwirken, welche sich demnach mehr wie Sand verhalten. Wird nun zu einem Puzzolanmörtel viel mehr Kalk verwendet, als der Menge der dem Kalk leicht zugänglichen Bestandtheile entspricht, so verbleibt lange Zeit ein großer Theil Kalk frei im Mörtel; während dieser Zeit ist derselbe der Einwirkung des Wasser ausgesetzt und wird aufgelöst und die Dichtigkeit und Festigkeit des Mörtels wird dadurch gefährdet.

Wie S. 77 erwähnt wurde, erlangt der gewöhnliche Luft mörtel duch eine geringe Beimischung von Cement, namentlich von Portlandcement, eine größere Festigkeit und Widerstandssähigkeit, d. h. er wird verbessert, indem nicht allein die Erhärtung wesentlich beschleunigt, sondern zugleich die Festigkeit wesentlich gesteigert wird. Aus diesem Grunde hat man schon seit längerer Zeit einen mit Cementzusat verbesserten Kalkmörtel mit bestem Erfolge in verschiedenster Weise angewendet, wie zur Darstellung von Putssächen, zu Bauten über und in der Erde, wie im Wasser, zu Kalkmörtelsteinen 20.

Da bei der großen Verschiedenheit der Kalkgattungen allgemeine Normen bezüglich der Mischungsverhältnisse nicht zu geben sind, so sind auch hier durch eigene Versuche mit den vorhandenen Waterialien die zweckdienlichsten Wischungszuvor zu erproben ¹).

In neuester Zeit werden aber nun auch in der Baupraxis Mischungen von Portlandcement mit fettem Kalkmörtel angewendet, welche ale Cementkalkmörtel, oder auch als verlängerte oder gestreckte Cementmörtel bezeichnet werden.

Guter Portlandcement liefert selbst mit hohem Sandzusat, z. B. 6 oder Thln., einen Mörtel, dessen Festigkeit für viele Zwecke vollkommen ausreicht. solcher magerer Mörtel wird aber in der Baupraxis nicht angewendet, da er pturz und kaum zu verarbeiten ist und zu wenig Abhäsion am Stein besitt. Erstuche haben nun ergeben, daß ein Zusat von Fettkalk den Cementmörtel mit hohem Sandzusat zur Berarbeitung geeignet mache; dieses veranlaßte R. Onders hoff, eine specielle eingehende Untersuchung über den Einfluß der Beismischung von Kalk zu Portlandcementmörtel bei dessen Anwendunz zu Hoch= und Wasserbauten vorzunehmen. Es wurde dabei mit geringen Kalkzusat angesangen und dieser um so mehr gesteigert, je mehr der Sandzusat sich steigerte. Der Kalk wurde stets in Form von Kalkbrei angewandt. Die Körntsmischungen wurden dann auf Zug= und Orucksestigkeit geprüft und einige der selben auch auf ihre Abhässon am Stein.

Die Zugfestigkeit wurde ganz nach dem Verfahren der Normen ermittelt und der Wasserzusatz bei sämmtlichen Proben so bemessen, daß der Mörtel, nach dem Normenverfahren eingeschlagen, stets dieselbe Consistenz hatte. Zur Bestim-

¹⁾ Becker, Praktische Anleitung zur Anwendung der Cemente 1868, S. 58.
2) Deutsche Bauzeitung 1879, Nr. 39. Notizbl. für Fabrik. v. Ziegeln u. 1879, S. 189. Wagner's Jahresber. der chem. Technol. 1879, S. 648.

mung der Druckfestigkeit wurde nicht die meist übliche Würfelform, sondern aus S. 273 angegebenen Gelinden eine Kreisform benutt.

Bur Bestimmung der Abhäsion der Mörtel am Stein wurden je zwei Ziegelsteine kreuzweise mit einander verkittet, die verkittete Fläche betrug 144 qom. Zu jedem Einzelversuch diente 0,2 Liter des zu einem steisen Brei angemachten Mörtels und wurden die Ziegelsteine mit Hülse der Wasserwage immer parallel mit einander vermauert resp. verkittet. Die Ziegelsteine wurden von möglichst gleicher Qualität ausgewählt und waren vorher mit Wasser getränkt. Diese Proben erhärteten an der Luft und wurden einmal, und zwar nach sieben Tagen, genäßt. Bei der Prüfung wurde das Probekreuz auf zwei eiserne Träger so ausgelegt, daß der untere nunmehr frei hängende Stein mit Hülse eines auf denselben gesetzen Bügels wurde directe Belastung abgerissen, bezw. absgedrückt werden konnte.

Bon den erlangten Resultaten sind zwei Bersuchsreihen in den Tabellen I. und II. zusammengestellt.

(Tabellen I. und II. siehe Seite 312 und 813.)

Aus diesen Tabellen ergiebt sich, daß mit einem geringen Zusat von Fettstalt anfangend, bei den angegebenen Mischungsverhältnissen die Zugs und inssbesondere die Drucksestigkeit erhöht wird, bis der Kalkzusat ungefähr diesenige Höhe erreicht, welche die Tabellen angeben. Ueberhaupt geht aus allen disher angestellten Versuchen hervor, daß magere Cementmörtel bei steigendem Kalkzusat dis zu einer gewissen Grenze dichter werden und daß in Folge dessen auch die Festigkeit dis dahin gesteigert wird. Damit übereinstimmend nimmt das Gewicht der Probekörper zu. Geht man mit dem Kalkzusat noch höher, so verringern sich Dichtigkeit und Festigkeit der Mörtel und Gewicht der Probekörper, wie dies beispielsweise solgende Versuchsreihe, die nach 28tägiger Wasserhärtung erhalten ist, zeigt:

Tabelle III.

Mischungsverhältniß	Zugfestigseit kg pro qem	Gewicht von 1 10 Probekörpern Eramm	Drudfestigteit kg pro qem	Gewicht von 10 Probetörpern Gramm	Bemerkungen.
1 Cement \\ 5 Sand \right\} \cdots \cdots \\ \tau \cdots \cdot \cdots \c	8,0 9,1 8,5 7,7 6,9 6,6	1462 1512 1540 1525 1518 1480	136,4 162,3 207,9 188,1 169,4 116,1	1930 1975 2015 2004 1998 1955	Bindezeit des Cements 45 Mi= nuten, Rückstand auf dem 900=Maschensieb 7,5 Proc. Der Sand war gewöhn= licher Rheinsand.

Misc Gen	hung othl.	3	Zugfestigkeit kg pro Quadratcentimeter								Druckfestigkeit kg pro Quadratcentimeter					
		3 %	hle.	5	Thle.	6 3	hle.	7 T	hle.	8%	hle.	3 T h.	5 T h.	6 Thle.	7 Thle.	825
			'	•	6	a 1	a b		•				' ဧ	s a n	ъ	
ent		Woche	Wochen	Boche	Wochen	Woche	Wochen	Woche	Wochen	Woche	Wochen	Wochen	Wochen	Wochen	Wochen	Moden
Cement	Rall	1 203	4 333	1 333	4 333	1 333	4 333	1 333	4 333	1 333	4 333	4 233	4 338	4 333	4 333	1 214
1		11,0	15,8	5,7	9,7	3,9	6,4			1	_	338,9	164,5	108,9	-	_
1	1/8	11,9	16,6	7,7	11,2				-	_		387,2	213,4		_	¦ -
1	1/4	12, 8	18,2	7,2	10,6*	6,0	10,2	-	-	_		442,2	224,4	176,0	_	, -
1	³ / ₈	_		6,7	9,8	5,9	9,3	4,4	8,4	_	_		254,1	174,4*	145,2	_
1	1/2	_	_	5,5	9,0	5,6	9,4	5,0	7,0	3,2	6,1		239,8	190,9	136,4*	11
1	8/4	_	_		_	5,3	8,1	4,2	6,4	2,7	5,2		_	247,5	178,2	12
1	1	_						-	_	2,5	4,4	_	_		_	13

Unter Kalk ist hier, wie in Tabelle II., trockenes Kalkhydrat zu verstehen, von welchen. Theilen Kalk blieben an der Luft. Die mit * bezeichneten 3chen

Misc	hung othl.	Zugfestigkeit kg pro Quadratcentimeter							kg	pro (ruckfef Quadi	tig t eit :atcent	imete	r		
		3 3	thle.	5 9	Ehle.	7 %	Hle.	103	EHI.	3 T	hle.	5 T	hle.	7 T	hle.	10 TE
			San b							,	©	á a	n b			
Cement	Rall	4 Wochen	12 Wod.	4 Wochen	12 Жоф.	4 Wochen	12 Woch.	4 Wochen	12 Woch.	4 Wochen	12 Wod.	4 Wochen	12 Woch.	4 Wochen	12 Woch.	4 Wochen
1	0	13,1	17,7	7,2	10,5	3,5	5,5	2,5	4,3	266,2	361,9	116,6	173,8	58,3	84,7	38,5 6
1	1/4	14,5	18,9	7,8	11,6			_	_	359,7	473,0	150,7	221,1	_	-	
1	1/2					4,1	6,3	_			_	_	_	131,5	•	•
1	1		_					2,2	3,6		_				_	.78,1106

le I.

eförper wi amm	egen	10 T			•	egen	
n b			8	a n	ъ		Bemerkungen.
6 Thie. 7 Thie.	8 Thie.	3 Thie.	5 Thie.	6 Thie.	7 The.	8 Thie.	
512 1475	1450 1490	 	1940 1960 1986	1937 1950 1976	1936		
	amm 1	n d	amm 11 b 12 14 14 14 14 14 14 14	mm で 対策 対策 対策 対策 対策 を 対策 を 対策 を 対策 を 対策 を 対策	mm S a n 3 3 3 3 3 3 3 3 3	The state of the	The image The

wihl. ungefähr 2 Gewihle. Kalkbrei entspricht. Die Mischungen von 1/2 und mehr ten in Folge von Operationsfehlern zu niedrig zu sein.

le II.

10 3	Zugpro Gra	ben wie nım	gen	10 %		oben wi ımm	egen	
	S a	n b			6 a	n b		Bemerkungen.
	5 The.	7 The.	10 The.	3 The.	5 Thie.	7 Thie.	10 The.	
09 65 -	1448 1478 —	1355 — 1475 —	1277 — — — 1460	1978 2055 — —	1895 1965 — —	1740 — 1935 —	1740 — — — 1945	Der Cement hatte 45 Min. Binde= zeit und 10,5 Proc. Rückstand auf dem 900=Maschensiebe. Alle Proben erhärteten im Wasser.

Aus Tab. III. auf S. 311 ift ersichtlich, daß die Druckfestigkeit und Dichte eines Mörtels aus 1 Thl. Cement zu 5 Thln. Sand bei 1/2 Gewthl. Kalkhydrat (d. i. 1 Gewthl. Kalkbrei) ihr Maximum erreichen, während die Zugfestigkeit schon früher anfängt abzunehmen; im Allgemeinen kann man sagen, das fette Cementmörtel burch Ralfzusat verschlechtert, magere bagegen verbessert werden.

Aus Tab. I. u. II., S. 312 u. 313, geht ferner hervor, daß die Cementiall: mörtel bei den aufgeführten Ralfzusätzen sowohl an der Luft als auch unter Wasser gut erharten. Wie start die hybraulischen Gigenschaften dieser Mörtel sind, läßt sich daraus entnehmen, daß die Probekörper selbst aus 1 Thl. Portland: cement mit 10 Thln. Sand und 1½ Thl. Kalkhydrat (resp. 3 Gewihln. Kalk brei) nach der üblichen Frist von 24 Stunden ins Wasser gelegt werden konnten.

Aber nicht nur Mörtel aus Normalfand, aus welchem die seinsten Sande theilchen entfernt sind, wird durch Kalkzusatz verbessert, sondern auch solcher mit Rheinsand (burch ein Sieb von 3,6 mm Maschenweite abgesiebt) ergab ebenfalle bie günstigsten Resultate, wie Tab. III., S. 311, zeigt. Auch wurden dieselben Mörtel, mauergerecht angemacht, in Würfelformen von 10 cm Seitenlänge gefüllt und nach vier Wochen Wassererhärtung ihre Druckfestigkeit ermittelt. Auch bin ergab sich bei Kalkzusatz eine gleiche Steigerung ber Festigkeit.

Bei allen vorerwähnten Bersuchen stellte sich die Drudfestigkeit eines Mörtels aus 1 Thl. Cement, 7 Thln. Sand und 1/2 Thl. Ralkhydrat gleich der Festigkeit eines Mörtels auf 1 Thl. Cement und 5 Thin. Sand (ohne Ralk).

In noch höherem Maße als die Druckfestigkeit wird bei mageren Cement mörteln die Abhäsion gesteigert, wie folgende Bersuchsresultate zeigen:

kg pro 144 qcm Mischung Rittfläche in Gewichtstheilen Bemerkungen. Ralt= Cement Sand Шофе hydrat Wochen Der Cement hatte 2½ Stunden Binder: und 6,8 Proc. Rückstand auf dem ger 1 64,0 90,5 3

Maschenfiebe.

16,0 kg Zugfestigkeit.

Die Normenprobe eif:

28,3

84,7

18,8

62,2

1

1

5

1/2

Tabelle IV.

Die Abhäsion des Mörtels mit 5 Thln. Sand beträgt hiernach citil 30 Proc. der Adhäsion des Mörtels mit 3 Thln. Sand, während im Allgemein: die Festigkeit bei 5 Thln. Sand 60 Proc. der Festigkeit eines Mörtels x. 3 Thln. Sand ist, so daß also die Adhäsion des Cementmörtels bei steigender Sandzusatz weit mehr abnimmt, als die Festigkeit. Dagegen wird die Abhasille eines Mörtels aus 7 Thln. Sand durch Zusatz von 1/2 Thl. Kalkhydrat so set gesteigert, daß dieselbe, wie wiederholte Versuche dies bestätigt haben, nahgu die Abhässon eines reinen Cementmörtels mit 3 Thln. Sand gleich kommt. ^{Kn} magerem, reinem Cementmörtel sind eben zu wenig Bindemittel vorhanden, als daß der Mörtel, trot der stark verkittenden Eigenschaften des Portlandcements, große Adhäsion am Stein haben könnte. Durch Zusat von Fettkalk wird jedoch nicht nur die Menge des Bindemittels erhöht, sondern auch die Entmischung von Cement und Sand, die bei hohem Sandzusat eintritt, verhindert.

Aus ben Resultaten dieser Versuche ergiebt sich daher, daß Portlandsementmörtel mit hohem Sandzusat durch Beigabe von Fettfalt nicht nur zur Berarbeitung geeignet gemacht werden, sondern daß damit auch gleichzeitig ihre Dichtigkeit, Drucksestigkeit und Adhäsion zum Stein wesentlich erhöht wird. Diese Portlandcementstalkmörtel bilden sonach bei ihrem billigen Preise ein schätzbares Material für die Baupraxis und zwar in den Fällen, wo man von dem Mörtel nicht die hohe Festigkeit beansprucht, welche nur der settere Portlandcementmörtel mit 2 oder 3 Ihln. Sand erreicht. Die Anwendung des Portlandcementkalkmörtels empfiehlt sich daher z. B. sür Gewölbe, da derselbe rasch erhärtet, höhere Festigkeit und wesentlich höhere Adhäsion besitzt, als gewöhnlicher Kalkmörtel. Ob man dieselben auch statt des hydraulischen Kalkes, Traßmörtels u. s. w. anwenden wird, ist von localen (Preise) Verhältnissen abhängig, bezüglich der Festigkeit stehen sie diesen Mörteln weit voran.

Auch der Preis des Portlandcementkalkmörtels ist ein sehr mäßiger, wie folgende Berechnung eines Mörtels aus 1 Gewthl. Cement, ½ Gewthl. Kalkshydrat und 7 Gewthln. Sand, welcher mit bestem Erfolge, selbst bei Frostwetter, zu verschiedenen Bauten angewendet wurde, zeigt:

oder 100 kg Mt. 0,84 oder 1 cbm, da 1000 kg trockene Mischung 576 Liter Mörtel ergeben, Mt. 14,58.

Daß magerer Portlandcementmörtel durch einen geeigneten Zusat von Fetttalk wasserdicht gemacht werden kann, haben wir bereits S. 298 angegeben.

Bur Frage der Verbesserung des Cementmörtels durch Luft=
falkzuschläge sind auch von G. Prüssing¹), Director der Borwohler Portlandcementfabrik, Versuche ausgesührt worden, aus welchen derselbe den Schluß
gezogen hat, daß Kalkmörtel durch Portlandcementzuschlag sehr verbessert werden können, daß dieselben aber selbst sehr mageren Cementsandmörteln wesentlich nachstehen und daß Cementsandmörtel
durch Zuschläge von Luftkalk keine Verbesserung, sondern eine Verschlechterung erleiden, und daß ferner die Kalkzuschläge aus solchem Mauerwerk, welches dem Wasser ausgesetzt ist, allmälig wieder ausgewaschen werden,
wodurch eine Schwächung des Mörtels stattsindet.

¹⁾ Deutsche Bauzeitung 1881, Nr. 56.

Hierzu bemerkt R. Dyderhoff 1): seine Versuche beschränkten sich nicht, wie die von Prüssing angestellten, auf eine einseitige Untersuchung in der Richtung, ob Mörtel aus einem speciellen Cement sich bei verschiedener Sandmischung bei Zusat eines stets gleichen Quantums Kalk verbessern lasse, sonden die Versuche wurden mit verschiedenen der besten Cemente angestellt, um zu ermitteln: ob und bei welchem Verhältniß von Kalkzusatz allzu magere Cementmörtel zur Verwendung für die Praxis geeignet gemacht werden können. Bei allen von ihm untersuchten Cementen, gleichviel ob grod oder äußerst sein gemahlen, hat sich ergeben, daß bei dem geeigneten Zusatz von Kalk die mageren Mörtel verbessert werden, in geringerem Grade zwar bei der Zugssestigkeit, auf welche Prüssing allein prüste, in sehr hohem Grade dagegen bei der Druckseftigkeit und der Abhäsion am Stein, beides wichtigere Eigenschaften eines Mörtels als die erstere. Würde Prüssing seine Versuche in gleicher Richtung ausgedehnt haben, so würde er zu ähnlichen Resultaten gelangt sein.

Auch gegenüber der Annahme, daß Kalkzuschläge aus Mauerwerk, welches dem Wasser ausgesetzt ist, ausgewaschen werde, kann angeführt werden, daß seine Versuche das Gegentheil bewiesen und außerdem gezeigt haben, daß magere Gementmörtel mit Kalkzusatz dem Angriff des Wassers früher widerstehen, als Mörtel dieser Art ohne Kalkzusatz.

Dyderhoff hält sich hiernach zu dem Ausspruch berechtigt, daß die früher herrschende und neuerdings von Prüssing vertretene Ansicht: "Cementsande mörtel erleiden durch Zuschläge von Luftkalk eine Verschlechterung" nicht bei gründet ist. Nur an sich schon fette Cementmörtel oder solche, die einen zu hohen Kalkzusatz erhalten haben, werden durch den Kalkzusatz in ihrer Festigkeit verringert. Magere Cementkalkmörtel dagegen werden bei richtig gewähltem Kalkzusatz in Bezug auf Festigkeit, Adhäsion 2c. wesents lich verbessert.

Die Dyckerhoff'schen Angaben wurden auch von Wolff, Regierungsbaumeister in Frankfurt a. M. u. A. bestätigt 2).

Ueber die Festigkeitserhöhung von Portlandcementmörtel von hohem Sandzusat durch einen Zusat von Kalk macht Dr. Erdmenger solgende Bemerkungen 3): Der Grund für diese Erscheinung- ist die jest nicht richtig angegeben. Iede Beimengung eines indisserenten Materials zum Port sandcementmörtel schwächt an sich dessen Kraft. Andererseits wird die Festigkeit beeinträchtigt, wenn ein Uebermaß von Wasser beim Anmachen verwendet wird, bezw. wenn Wasser während der Erhärtung leicht in größerer Menge in den Mörtel eindringen kann. Es ist dies vor Allem der Fall bei hohen Sandzusätzen, weil diese ein lockeres Gestige erzeugen, das dem Wasser das Eindringen erleichtert, welches seinerseits das Portlandcementpulver zersetzt und partiell hinwegführt, etc dasselebe seine Wirkung üben konnte. Wird nun in solchen Fällen dem Cements

¹⁾ Thonind. = 3tg. 1881, S. 276.

²⁾ Deutsche Bauzeitung 1879, Nr. 57. Thonind.=3tg. 1879, S. 274; 1883, S. 418.
3) Deutsche Bauzeitung 1880, Nr. 85. Thonind.=3tg. 1880, S. 397.

pulver ein Zusatz gegeben, der die Poren mehr schließt, dem Eindringen des Wassers also hinderlicher wird, so kann dadurch oft die Festigkeit gesteigert wers den, und es kann diese Steigerung erheblich die Schwächung überwiegen, die das Cementpulver durch die nur passiv verbessernde Beimengung an sich erleidet.

Soll eine ersichtliche Wirkung durch solche Zusätze hervortreten und namentlich auch die Hydraulicität keine Einbuße erleiden, so müssen diese Zusatsubstanzen vor Allem dreierlei Eigenschaften aufweisen: Sie müssen in Wasser schwer bezw. gar nicht löslich sein; sie müssen ferner keine schädliche, den Cement angreisende Wirkung ausüben, und sie müssen drittens von so feiner Zertheilung sein, daß sie jene Function des Porenschließens gut erfüllen, d. h. sie müssen, wie man sagt, gut decken.

Durch lettere Eigenschaft, welche einen ungewöhnlichen hohen Feinheitsgrad voraussetz, wird die Hydraulicität sogar meist wesentlich erhöht. Eine solche Substanz ist nun z. B. das Kalthydrat, welches besonders noch dadurch wirtsam wird, daß es alsbald in schwer lösliches Calciumcarbonat sich umsetz, dessen im Verhältniß zum Gewicht sehr voluminöse Häutchen schützende Hüllen gegen das Andringen des Wassers bilden. Aehnlich wirkt aber z. B. auch ganz seine Schlemmkreide. Noch erheblich energischer wirken gewisse start deckende Farbssubstanzen (s. Färben der Cemente).

Selbstverständlich kann die schützende Wirksamkeit feinst zertheilten Pulvers auch durch immer weiter getriebene Feinung des Portlandcementpulvers selbst erreicht werden. In diesem Falle wirkt das Pulver nicht bloß passiv, wie die oben angedeuteten Materialien, sondern betheiligt sich activ außerdem noch an der Erhärtung selbst, wodurch natürlich ein noch höherer Grad der Leistungsfähigsteit erzielt wird. Indeß abgesehen von der Schwierigkeit so atomistisch seiner Zerstäubung von Portlandcementpulver ist auch darauf hinzuweisen, daß derartiges seinstes Cementpulver nicht lange vor der Verwendung lagern dürste, indem es dadurch wieder stärkere Einbuße an Energie erleidet.

Nach Dr. Delbriict) sind dié von Erdmenger gegebenen theoretischen Erklärungen über den Einfluß des Zusatzes indifferenter Pulver auf die Festigkeit von Portlandcementmörteln nicht begründet; wären dieselben richtig, dann dürften die gefundenen Wirkungen in der Luft nicht stattsinden, aber auch an der Luft sindet eine Erhöhung der Festigkeit statt, wenn auch in geringerem Grade, als im Wasser.

In einer darauf folgenden Entgegnung bleibt Dr. Erdmenger2) auf seinen Erklärungsgründen stehen.

Auf die von Erdmenger gemachte und patentirte Erfindung, daß auch ein Zusatz von Magnesia zu magerem Portlandcementmörtel dessen Festigkeit beträchtlich erhöht, haben wir bereits S. 179 aufmerksam gemacht.

R. Dyckerhoff hat auch Portlandcementkalkmörtel und Traße mörtel eingehend mit einander verglichen 3). Bei allen hierbei ausgeführten

¹⁾ Thonind. 3tg. 1881, S. 174. — 2) Ebend. 1881, S. 228. — 8) Deutsche Bauzeitung 1881, Nr. 45 u. 47. Wagner's Jahresber. d. chem. Techn. 1881, S. 549.

Prüfungen wurden die Mörtel immer mit so viel Wasser angemacht, daß dieselben beim Einschlagen in die Zug- und Druckformen ebenso elastisch wurden, wie bei der Normenprüfung; auch wurden die eingeschlagenen Probekörper dis zur Prüssung ebenfalls nach den Borschriften der Normen behandelt, also alle Cementund Cementfalkmörtelproben nach 24 Stunden unter Wasser gebracht. Bei den Trasmörtelproben dagegen konnte dies erst nach 48 Stunden geschehen, weil bei früherem Einlegen die Probekörper rissig wurden.

In nachstehender Tabelle sind die mit Normalsand erzielten Festigkeitstesultate, erhalten mit Trasmörtel und einem Cementkalkmörtel, zusammengestellt.

Traßsorte	Mörtelmischung in Bolumtheilen	Wasserzusak auf 1000 g trodenen Mörtel		Duadratcentimet	pro s Pla ermi	festigfe Duadro n tten ittelt	atcen a Wii erm	tim. n rfeIn itteIt	Bemerkungen.
		g	128.	423.	1 233.	428.	128.	4W .	
А. В. С.	Traßmörtel. 4 Traß, 2 Kalfteig, 3 Sand 4 Traß, 2 Kalfteig, 3 Sand 1 Traß, 1 hydraul. Kalf (zu Pulver gelöscht), 1 Sand 1 Traß, 1 zu Pulver gelöschter hydraul. Kalf, 1 Sand Cement falf = mörtel. 1 Cement , 1 Kalf = teig, 6 Sand	200 200 190 190	4,7 1,6 1,6	10,9 7,4	110,6 62,7	1 4 1,9		70,4 80,1 73,0 54,1	1 hl Cement = 140 kg 1 n Traß = 100 n 1 n Kalfteig = 140 n 1 n hydr.Kalf = 60 . 1 n Sand = 140 .

NB. Der Wassergehalt des Kalkteiges ift zu 50 Proc. angenommen.

Der Traß A. ist von Plaidt; Traß B. und C. sind Herfeldt'scher Traß von Plaidt bezogen. Der zum Cementkalkmörtel benutzte Portlandcement ergab bei der Normenprobe 16,7 kg Zugfestigkeit pro Quadratcentimeter bei einer Bindezeit von zwei Stunden.

Bergleicht man die für die Druckfestigkeit an den Platten ermittelten Zahlen mit der Zugfestigkeit, so ergiebt sich wiederum, daß das Berhältniß Druck bei Traß ein anderes und zwar ein geringeres ist, als bei Cementkalkmörtel.

Vergleicht man ferner die Druckfestigkeitszahlen unter einander, so ersieht man, daß der Mörtel aus 1 Thl. Cement, 1 Thl. Kalkteig und 6 Thln. Sand nach vier Wochen mindestens die gleiche Druckfestigkeit ausweist, wie die Traßmörtel. Dagegen ist der Cementkalkmörtel dem Traßmörtel nach einer Woche und noch weit mehr nach kürzerer Frist an Festigkeit überlegen. Von vier Wochen an schreitet bei beiden Mörtelarten die Entwickelung der Festigkeit in gleichem Grade vor.

Um dem Einwande zu begegnen, daß sich günstigere Resultate für den Traßmörtel ergeben würden, wenn die Probekörper, anstatt erst 24 Stunden nach der Anfertigung sogleich unter Wasser verbracht werden, hat Dyckerhoff eine Reihe von Versuchen vorgenommen, bei denen das Verbringen unter Wasser sofort nach dem Einschlagen des Mörtels in die Formen stattgefunden hat. Die hierbei erzielten Resultate sind in nachstehender Tabelle zusammengefaßt.

	Druckfo von runden A pro Quadro		Aenderung
Mörtelart	mit der Form gleich ins Wasser gesetzt	48 Stunden an der Luft	der Festigkeit in Proc.
•	nach 4	Wochen	
Cementmörtel 1:2	477,4	456,4	Zunahme 4,5 Proc.
, 1:6	54,5	101,8	Abnahme 46 "
Cementfalkmörtel 1:1:6	171,1	210,1	" 18,6 "
Traßmörtel 1:1:1	116,1	149,6	" 22 "

Die Mörtel (mit Ausnahme bes Portlandcementmörtels 1:2) zeigten bei diesen Bersuchen eine Abnahme der Drucksestigkeit, gegenüber derzenigen, welche erhalten wird, wenn man die Probekörper vor dem Berbringen unter Wasser erst 24 oder 48 Stunden lang der Luft aussett. Es ergab sich aber auch, daß bei setten Cementmörteln die Festigkeit weit weniger abnimmt als bei Trasmörteln, daß bei mageren Cementmörteln (z. B. mit 6 Thln. Sand) die Festigkeit in höherem Maße abnimmt, als bei Trasmörtel, daß aber derselbe Mörtel 1:6, bei einem entsprechenden Zusat von Fettkalk, keinesfalls in höherem Maße an Festigkeit abnimmt, als Trasmörtel.

Was die Stärke der hydraulischen Eigenschaften bei Cementkalkund Traßmörtel betrifft, mit welchem die rasche Erhärtungsfähigkeit im engen Zusammenhange steht, so geben folgende Versuche eine Illustration hierzu: Füllt man beide Mörtelarten von derselben Consistenz, wie sie bei den Festigkeitsproben zur Anwendung kam, mittelst Trichter in Würfelsormen unter Wasser ein, so ergiebt Cementkalkmörtel der oben angegebenen Zusammensetzung folgende Drucksestigkeit: Rach 24 Stunden

1 Жофе

4 Wochen

0.4 kg

4,8 kg

8,6 kg für den Quadratcentimeter.

Der Tragmörtel 1:1:1 bagegen:

0.0 kg

2,5 kg

8,7 kg für den Quadratcentimeter.

Halt man aber das Wasser sern, so weist der Cementkalkmörtel nach 24 Stunden bereits 11,7 kg Festigkeit auf, während der Traßmörtel auch in die sem Falle noch keine Festigkeit erlangt. Aus diesem Verhalten und der eben er wähnten Beobachtung, daß die Probekörper aus Traß, nach 24 Stunden unter Wasser gebracht, noch rissig werden, während die Proben aus Cementkalkmönd bei noch weit früherem Verlegen unter Wasser vollständig gut bleiben, ist der Schluß zu ziehen, daß auch hinsichtlich der hydraulischen Eigenschaft die Cementkalkmörtel den Borzug vor Traßmörtel verdienen. Auch der Preis dilbet kin Hinsichtel den Borzug von Cementkalkmörtel statt Traßmörtel, indem sich der Preis eines Mörtels aus gleichen Volumtheilen Traß, Kalf und Sand is nach der Entsernung des Verdrauchsortes von den Traßgruben pro Cubilmeter auf 14,75 bis 22,50 Mt., dagegen sür Cementkalkmörtel pro Cubilmeter auf 14,75 bis 22,50 Mt., dagegen sür Cementkalkmörtel pro Cubilmeter auf 15,17 Mt. stellt.

Sehr wichtig ist die Anwendung der Cemente zu Beton (englisch Concrete). Grobmörtel, Gußmörtel oder Steinmörtel, womit man ein Gemenzi von Wassermörtel und zerschlagenen Steinen (Kies) bezeichnet, welches die Eigerschaft hat, sowohl unter Wasser als auch an der Luft zu einem förmlichen Conglemerat zu erhärten.

Schon die Römer benutzten Wassermörtel mit Zusatz von Bruchstück harten Gesteins zu ihren Bauten und nannten die Masse signinum (Vitrur. Im Anfange des 18. Jahrhunderts kam die Anwendung des Grobmörtels in Frankreich wieder auf und wurde z. B. für die großartigen Hasenbauten in Chribourg und zu Fundirungen von Brücken verwendet. Nachher war der Beitr wieder in Vergessenheit gerathen, dis man zu Anfang des gegenwärtigen Iahrhunderts in England denselben wieder zu den Werst zu d. Duaibauten wing gleichzeitiger Benutzung der mittlerweise entdeckten englischen Cemente verwande.

In neuester Zeit wird aber Beton vielfach verwendet zu Fundirungen, wi überhaupt zur Anlage von Bauwerken unter Wasser, zu Röhren und Candlen zu Brücken und Durchlässen, zu Quai=, Hafen= und Seemauern, zu Cystern= und Bassins, zur Herstellung von Straßen und Trottoirs, zur Erbaumg wer Gebäuden, zu Gußmauern, Gußgewölben und Estrichen 2c., sowie zur Darstellus; der verschiedenartigsten kleineren Baugegenstände zu mannigfaltigen Zwecken.

Zur Herstellung des Mörtels benutzt man hydraulischen Kalk, Romanicement, Portlandcement, fetten Kalk mit Puzzolanen (Traß, Santorinerde x.), fetten Kalk mit Portlandcement (sogenannten Cementkalkmörtel oder verlängering Cementmörtel).

Die Güte des Betons hängt nicht allein von der Beschaffenheit der dazu verwendeten Materialien ab, sondern auch das Mischungsverhältniß ist dabei von großer Wichtigkeit. Der Einfluß, den die höhere oder geringere Dualität des Cementes und des Sandes auf die größere oder geringere Festigkeit eines Mörtels äußert, ist bereits S. 301 besprochen worden; dasselbe gilt selbstverständslich auch für den Beton; hier sei nur noch bemerkt, daß, da der Portlandcement am meisten Sandzusatz verträgt, und unter allen Cementen in Bezug auf Bindestraft und Festigkeit der vorzüglichste ist, dieser jetzt am meisten zu Betonarbeiten verwendet wird, und daß man reinem Quarzsand den Vorzug hierbei giebt.

Bei der Auswahl der Steine (Geschläge) sehe man auf Härte, Zähigkeit, Rauhheit des Bruches und Scharffantigkeit der Bruchstücke. Geschlagene Steine sind abgerundetem Flußkies und porösen Steinen von muscheligem oder sandigem Bruche vorzuziehen; ein Hauptersorderniß ist aber ihre Reinheit; schmutzige sind unbrauchbar, da sie sich nur höchst unvollkommen mit dem Mörtel verbinden. Bor dem Gebrauche müssen die Steine ins Wasser getaucht werden, einmal um sie zu reinigen und sodann, damit sie dem Mörtel nicht so schnell seine Feuchtigsteit entziehen und dadurch seine vollständige Erhärtung beeinträchtigen. Endlich sind auch die Steine in Stücken nicht unter Wallnuß- und nicht über Kindessaustzgröße zu verwenden.

Ueber vortheilhafte ökonomische Herstellung von Concretmassen, insbesondere aus Portlandcement, hat Rud. Dyckerhoff eine große Reihe von Versuchen ausgeführt i), deren Resultate gewissermaßen als Grundsäte bei Portlandcement-Betonbauten gelten können. Die Untersuchungen erstreckten sich einmal auf die Stärke der hydraulischen Eigenschaften der verschiedenen Mörtel und zweitens auf die Festigkeit derselben, wenn sie nur an feuchter Luft erhärteten und wenn sie sofort nach dem Anmachen unter Wasser gebracht wurden.

Sämmtliche Festigkeitsermittelungen beziehen sich auf die Drucksestigkeit, ba diese allein für den Vergleich von Mörteln aus verschiedenen Materialien maßgebend ist. Zur Festigkeitsbestimmung bei den zwei genannten Arten der Erhärtung wurden Würfel von 10 cm Seitenlänge benutt und der Praxis entsprechend gewöhnlicher Rheinsand angewandt, der durch ein Sieb von 4 mm Maschenweite abgesiebt war. Der Wasserzusas wurde so bemessen, daß ein Mörtel von dem Feuchtigkeitsgrade erzielt wurde, wie man ihn zu Betonirungen anwendet; der Mörtel war also nässer als bei der Normenprobe. Bei den Prosben, welche an der Lust erhärteten, wurde der Mörtel eingestampst; beim Versbringen des Mörtels direct unter Wasser wurde derselbe mittelst eines Trichters eingestüllt, die Form gewölbt voll gemacht und die die Form überragende Mörtels masse nach dem Abbinden abgestrichen.

Für Portlandcement wurden die Versuche mit rasch bindendem Cement (unter 30 Minuten) und mit langsam bindendem Cement (von mehreren Stunden) durchgeführt. Um zu ermitteln, nach welcher Zeit die verschiedenen Cemente dem Angriffe des Wassers widerstehen, wurden die zur Ermittelung der Bindezeit angefertigten Kuchen nach verschiedenen Zeitintervallen ins Wasser gelegt.

¹⁾ Deutsche Bauzeitung 1880, Rr. 23 u. 25. Notizbl. d. deutschen Bereins für Fabr. v. Ziegeln 2c. 1880, S. 120. Wagner's Jahresb. d. chem. Technol. 1880, S. 522.

Seichtinger, Cementfabrifation.

In nachstehender Tabelle sind die Resultate, welche mit zwei Cementen ers halten wurden, zusammengestellt:

Tabelle I.

		Rückstand auf 900-Majchen=	dcm	m Waf:	•	Cemen . Sand	(~~~	tfestigtei in kg p	t von Würsels vro qem	
<u> Cementforte</u>	Bindezeit		Normenprobe in kg pro	Widersteht dem	an der Luft erhärte			direct unter Wasser betonirt		
Cemo	Min.	Proc. dem fiebe	Norn in	Wide fer	24 Std.	1 233.	4 28.	24Std.	1 203. 4 9	
A.	20	10,5	12,6	20 Min.	11,0	38,2	79,5	0,75	12,8 30,	
В.	600	5,0	17,8	12 Stdn.	8,4	60,7	114,4	0,23	17,8 32,	

Aus diesen Zahlen ergiebt sich, um wie viel die Festigkeit geringer ausfällt, wenn mit einem Mörtel direct unter Wasser betonirt wird, gegenüber der Fssigkeit, welche erhalten wird, wenn der Mörtel an der Luft verarbeitet wird. Ferner sieht man aus der Tabelle, daß der rasch bindende Cement bereits 20 Minnten nach dem Anmachen seinen Zusammenhang im Wasser behält, während der lange sam bindende hierzu 12 Stunden gebraucht. Damit hängt zusammen, daß bem Berbringen des Mörtels direct unter Wasser der rasch bindende Cement nach 24 Stunden eine wesentlich höhere Festigkeit ergiebt, als der langsam bindenk. Nach sieben Tagen hat letterer allerdings die Oberhand, es gleichen sich jedech diese Differenzen nach vier Wochen fast vollständig aus. Beim Erhärten an der Luft ergiebt der rasch bindende Cement nach 24 Stunden ebenfalls eine boben Festigkeit als der langsam bindende Cement, dagegen wird ersterer nach einer m vier Wochen von letzterem übertroffen. Andererseits zeigen die Zahlen auch, bi bei dem rasch bindenden Cement die Festigkeit von einer auf vier Wochen in stärker. Proportion zunimmt, als bei dem langsam bindenden. Wenn nun ein Cemen in der Zeit zwischen 20 Minuten und 10 Stunden abbindet, so nähern sich fem Widerstandsfähigkeit gegen Wasser und seine sonstigen Gigenschaften entwehr mehr denjenigen des rasch oder des langsam bindenden Cementes, je nachdem di Bindezeit niehr dem einen oder dem anderen Extreme näher liegt.

Aus diesen Resultaten ergeben sich für die Praxis folgende sehr werthwell: Winke. Ueberall da, wo es angeht, vermeide man es, direct ine Wasser zu betoniren, da hierbei die Festigkeit eines jeden Mörtels wesentlich beeinträchtigt wird; das Wasser ist vor dem Abbinden des Mörtels oder Betons fern zu halten. Wo man aber eine Arbeit unter Wasser oder bei Wasserandrang aussühren muß, wird man sich eines rasch bindenden Cementes oder wenigstens eines Cementes von mittlerer etwa eine Stunde Bindezeit — mit mehr Vortheil bedienen, als eines langsam bindenden. Da der rasch und mittelrasch bindende Cement innerhalb der erste diese Cemente auch in vielen anderen Fällen der Verwendung vortheilhaster seines der langsam bindende Cement, welcher mehrere Stunden Bindezeit ersordert.

Wo hingegen frühes Widerstehen gegen Wasser oder relativ hohe Festigkeit in den ersten 24 Stunden nicht erforderlich sind, wird man wegen der höheren Festigkeit in den ersten Wochen ben langsam bindenden Cement vorziehen.

Achnliche Versuche hat Dyckerhoff auch mit mageren Cementmör= teln (also bei hohem Sandzusat) mit und ohne Zusatz von Fettkalk und zum Theil auch mit Mörteln aus Trag und hybraulischem Ralt ausgeführt. Bur Ermittelung ber Wiberstandsfähigkeit gegen Baffer wurden bei diesen Bersuchen Probeförper von den betreffenden Mörteln in verschiedenen Zeitintervallen ins Wasser gelegt. Der Sand und die Anfertigung der Würfel waren dieselben wie bei den fetten Cementmörteln. Tabelle II. giebt die Resultate, welche bei diesen Bersuchen mit einem Mörtel von 1:6` mit und ohne Kalkzusatz, ferner mit einem Tragmörtel und mit hydraulischem Ralf erhalten wurden.

Drudfestigkeit in kg pro qcm Widersteht direct an der Luft Mischungs= dem unter Waffer erhärtet Bemerkungen. betonirt Wasser verhältniß Wochen Bochen Ston. Oton. Woche Woche nach 24 6,0 | 16,5 | 32,7 Der Cement hatte 12 Stdn. 5,5 9,4 1 Cement, 6 Sand.. bei der Normen= 1 Cement, 6 Sand 6,6 31,2 51,5 0,40 4,8 13,9 2 Stdn.

+ 1 Ralkteig . .

Kalt + 2 Sand.

1 Traß, 1 hydraulischer

Hydraulischer Kalk . .

Tabelle II.

Aus den Zahlen dieser Tabelle folgt, daß durch einen geeigneten Busat von Fettkalk die Festigkeit des mageren Cementmörtels bei beiden Erhartungsarten wesentlich erhöht wird.

2 Tagen

mehreren Tagen

8,3 22,9 —

0,32

6,2

Aus dieser Tabelle sind auch noch zwei weitere werthvolle Eigenschaften des Cementkalkmörtels zu erkennen:

- 1) Die starken bydraulischen Eigenschaften. Der reine Cementmörtel mit 6 Thln. Sand widerstand selbst bei einem Cement von nur einer Stunde Bindezeit erst nach 12 Stunden dem Wasser, mit Kalkzusatz schon nach zwei Stunden, die Tragmörtel erst nach zwei Tagen, die hydraulischen Ralke erst nach 4 bis 7 Tagen.
- 2) Die rasche Erhärtungsfähigkeit sowohl beim Erhärten an der Luft als auch beim Betoniren direct unter Wasser. Mit hydraulischem Kalk wurden entsprechende Ermittelungen der Festigkeit nicht ausgeführt, da die Festig= keit der Kalkmörtel noch weit geringer ausfällt als die des Trasmörtels.

probe: 15,4 kg bei

1 Stbe. Bindezeit.

Einen Bergleich zwischen ber Festigkeit von Cementkalkmörtel und den Mitteln aus Traß und hydraulischem Kalk geben die 28-Tageszahlen der folgenden beiben Tabellen.

Tabelle III.

1 Cement 6 Sand 1/2 Kalkteig	1 Cement 7 Sand 1 R alfteig	1 Cement 8 Sand 1½ Kalfteig	10 Sand		Bemerkungen.
D	rudfestigfeit	von Platten r n kg pro qen	1a ch 28 Ta ₁ 1a	gen	Bindetraft des Cementes nach der Normenprobe:
175	140	130	110	85	15,8 kg bei 4 Stunden Bindezeit.

Tabelle IV.

Mi	joungsverhältr	ıiß	Druck in kg p	jestigkeit von P co qcm nach 2	Ratten 28 Tagen
hydr. Kalt	Traß	Sand	Half A	Hydraulischer Ralk B	Half C
1		1	36	33	
1	—	2	27	21	52
1	1	2	112	112	107

Bei diesen, wie bei allen anderen mitgetheilten Prufungen entsprechen Mischungsverhältnisse Maßtheilen. Bei den Proben im Kleinen wurde icht ber Genauigkeit wegen nicht abgemessen, sondern es wurden den Hectolick gewichten entsprechende Gewichtsmengen abgewogen. Die Festigkeitszahlen im der sicheren Ermittelung wegen, an kreisrunden Platten von 40 qcm Midt und 22,5 mm Dide nach dem Ginschlageverfahren der Normen bestimmt worde

Bergleicht man nun die Festigkeit der Cementkalkmörtel mit derjenigen M Mörtel aus Traß oder Wasserkalk und zieht man ferner die stärkeren hydrauliider Eigenschaften und die rasche Erhärtungsfähigkeit der Cementkalkmörtel, wir sich in der relativ hohen Festigkeit nach 7 Tagen (f. Tabelle II) ausspricht, Betracht, so ergiebt sich der Schluß, daß die billigen Cementkalkmörit. vor Mörtel aus Traß ober hydraulischem Kalk ben Borzug per Dyderhoff erwähnt auch einiger Fälle, in welchen Cementfaltmitt. anstatt anderer hydraulischer Mörtel angewandt wurde und sich bewährt hat: " 3. B. bei den Bauten der Fortification Mainz: Mörtel aus 1 Cement, 3 Kill teig, 8 Sand; für das Fundament des Universitätsgebäudes in Strafburg Mit aus 1 Cement, 1 Ralfteig, 5 Sand und 9 Ries hergestellt.

Was die Betonbereitung selbst betrifft, so ergaben die von Dyderheit

hierüber angestellten Bersuche folgende Resultate.

Da der Beton nichts weiter ist, als ein Conglomerat von Kies oder Steinsstücken, in welchem der Cementmörtel den Kitt bildet, so liegt es auf der Hand, daß die Festigkeit des Betons durch die Stärke des angewandten Mörtels bedingt wird, vorausgesetzt natürlich, daß die Steine nicht etwa eine geringere Festigkeit besitzen als der Mörtel; sowie ferner dadurch, daß alle Hohlräume zwischen den Kies= bezw. Steinstücken so mit Mörtel angesüllt sind, daß die Kiesstücke unter einander sich eben nicht mehr berühren. Mehr Mörtel zu nehmen, wird meistens Berschwendung sein; zu wenig Mörtel muß den Beton verschlechtern.

Um nun in jedem Falle einen guten, aber möglichst ökonomisch hergestellsten Beton zu erzeugen, fragt es sich in erster Linie: Welche Stärke soll der Mörtel haben, ferner, wie viel Hohlräume sind bei dem gegebenen Kiess oder Steinmaterial auszufüllen und wie hoch darf man folglich bei dem gewählten Mörtel den Kieszusatz steigern, ohne die Festigkeit zu verschlechtern?

Zunächst ermittelt man demnach die Hohlräume des Zuschlagsmaterials (Ries ober Steine) durch Eingießen von Wasser in ein mit dem Material angefülltes Maggefäß. Das richtige Berhältniß zwischen Mörtel und Rieszusat ergiebt sich bann burch folgende Betrachtung: Man berechnet bas Volumen bes Mörtels dadurch, daß man die angewandten absoluten Gewichte der einzelnen Mörtelbestandtheile durch ihre specifischen Gewichte dividirt und alsdann die Quotienten abbirt; hierdurch erhält man für ben Mörtel das benkbar kleinste Volumen, welches er einnehmen kann. Wendet man nun für jeden Beton immer so viel Mörtel an, daß dieses berechnete Mörtelvolumen die Hohlraume des Rieses noch um circa 15 Proc. übersteigt, so wird der Mortel stets hinreichen, die Hohl= räume ber Steine 2c. nicht nur auszufüllen, sondern auch die einzelnen Stude zu umhüllen, benn praktisch kann ja bas Mörtelvolumen baburch, daß im Mörtel felbst geringe Hohlräume verbleiben, nur noch größer ausfallen, als die Berechnung ergiebt. — Man kann natürlich auch burch ben Bersuch ermitteln, wie groß das Volumen einer jeden Mörtelmischung nach dem Einstampfen ift, und biefes ber Berechnung zu Grunde legen.

Wenn man nun die angegebene Berechnung für einige Mörtelmischungen durchführt, so ergiebt sich, daß folgende Mischungsverhältnisse vollsständige satt ausgefüllte Betonmassen liefern müssen.

Tabelle V. Mischungsverhältniß in Hektolitern.

Cement	Sand	Ries
1	2	5
1	3	$6^{1}/_{2}$
1	4	81/2
1	6	12

1

1

6

Der bei diesen Berechnungen und den gleich zu befprechenden Festigkeitsversuchen benutzte Kies war Kheinties (zwischen 5 mm und 30 mm Korngröße). 100 hl dieses Kieses hatten 35 Liter Hohlräume und wogen 164 kg. Der Sand war durch ein Sieb von 4 mm Maschenweite abgesiebter Rheinsand und wog in seuchtem Zustande pro 100 hl 140 kg. Für Cement wurde das Hestoliter zu 140 kg angenommen.

Dyckerhoff hat auch, um sich von der Richtigkeit der obigen Aussührungen zu überzeugen, verschiedene Mörtel von der Consistenz, wie man sie zu Beton verarbeitet, einerseits für sich und andererseits mit verschiedenen Kieszusäßen in Würfelformen von 10 cm Seite eingestampft und die Festigkeit ermittelt. Der Kies wurde dem Mörtel stets in frisch genetztem Zustande zugesetzt und der Beton eingestampft, dis sich Wasser zeigte. Die Ergebnisse dieser Versuche sind in solgender Tabelle zusammengestellt:

Drudfestigteit Mijdungsverhaltniß in Bolumtheilen Bemerkungen. in Kalkteig Sand Cement Ries kg pro qcm Bindetraft des Cementes 1 151,8 2 nach der Rormenprobe: 1 196,2 2 3 16,3 kg bei 1 Stunde 170,5 1 2 5 69,9 Bindezeit. 1 5 Würfel erhärteten 3 98,8 1 Die 1 Tag an der Luft und 3 5 111,6 1 $6\frac{1}{2}$ 3 27 Tage unter Bafic. 1 108,2 75,2 1 4 5 90,9 1 4 81/2 86,0 4 1 53,5 1 1 6

Tabelle VI.

Aus diesen mit verschiedenen Betonmischungen angestellten Versuchen ergeben sich folgende Schlußfolgerungen:

12

52,1

- 1) Die Festigkeit eines Cementes wird wesentlich beeinträchtigt, wenn man, wie dies hier und da geschieht, reinen Cement mit starkem Kieszusatz verarbeite, anstatt demselben den entsprechenden Sandzusatz beizusügen.
- 2) Ein Beton, welcher Cementmörtel und Kies im ökonomisch richtigsten Berhältnisse enthält, hat die gleiche Festigkeit, wie der Cementmörtel für sich, wenz beide ein gestampft werden.

- 3) Eine Berminderung des Rieszusates unter das in Taselle V. angegebene Quantum ist unökonomisch, da die Festigseit adurch wenig gesteigert wird, während die Kosten des Betons sich beträchtlich öher stellen. Schlagend zeigt sich dies bei dem Mörtel mit der Mischung 1:4, velcher mit 8½ Thin. Kies nahezu die gleiche Festigseit ergiebt wie mit Thin. Kies.
- 4) Da man bei Ries mit 35 Proc. Hohlräumen dem Cement mindestens doppelt soviel Ries als Sand zusezen kann, so läßt sich für die Praxis, wenn man Ries verwendet, der annähernd gleiche Hohlräume enthält, wie es meist der Fall sein wird, die Regel aufstellen, daß man auf 1 Thl. Cement doppelt soviel Ries als Sand zuzusezen hat, wenn man mit einem gesgebenen Mörtel vortheilhaft betoniren will. Die Festigkeit des Bestons wird dann dieselbe sein, wie die des angewandten Mörtels allein, vorausgesetzt, daß beide eingestampft worden waren.

Auf Grund der angegebenen Regeln wurden Betonblöde von 1 m länge und 0,4 m Höhe und Breite mit Zuschlagmaterialien, wie sie in der Praxis zur Verwendung kommen, angefertigt. Bei einer Anzahl von Blöden wurden gesichlagene Steine (in Größe von Chausseschotter) verwandt. Die Hohlräume der letzteren betrugen circa 50 Proc. und es berechnet sich dem entsprechend der Zusat an geschlagenen Steinen geringer als bei Kies, wie dies auch in der nachfolgenden Tabelle VII. angegeben ist. Nach siebenmonatlicher Erhärtung im Freien wurden aus den Blöden Würfel von 20 cm Seitenlänge gesägt und diese in nassem Zusstande auf Druck geprüft. Das Ergebniß derselben ist in folgender Tabelle zussammengestellt:

Tabelle VII.

Mischungsver	hältniß	eing	Zu 1 cbm eingestampften Betons waren	Drudfestigteit kg pro gem	Bemerfungen.	
Cement	Sand	Ries	beute hl	erforderlich Kilogr. Cement	Drudf kg pr	- Comecaningent
1	3	6	6,65	210	140,0	Der Sand war Rhein= fand, durch ein Sieb von 5 mm Majchen=
1	4	8	8,85	158	121,2	
1	5	10	11,25	125	94,1	weite abgefiebt. Der
+1 Kalfteig	6	12	13,45	104 u. + 75 Liter Ralfteig	96,8	Ries war Rheinties von 5 bis 45 mm Korngröße.
	Rie&= sand:	Geichlagene Steine:		,		
1	5	8 B ajalt	9,80	142,5	147,9	Der Riessand bestand
1	6	10 Kalksteine	11,45	122,0	121,0	aus gleichen Theilen Sand und Ries bis
1	7	11 Sandsteine	12,55	112,0	83,0	zu 18 mm Korn=
+1 Raltteig	8	13 Sandsteine	14,80	\begin{pmatrix} 94,0 u.\\ +66 Liter \\ Ralkteig \end{pmatrix}	91,2	größe.

Diese Festigkeitszahlen haben insofern Werth für die Praxis, als sie ber Festigkeit entsprechen, welche man im Großen mit eingestampftem Beton erhält, vorausgesetzt natürlich, daß man gute Materialien verwendet.

Von Dyckerhoff wird noch darauf hingewiesen, daß für die richtige und vortheilhafte Bereitung von Beton außerdem noch manche andere Verhältnisse zu berücksichtigen sind, je nach dem Zweck, welchen der Beton erfüllen soll. So wird man z. B. für wasserdichten Beton auch einen wasserdichten — also setten — Mörtel anwenden müssen. Ferner wird man beim Betoniren unter Wasser, um die gleiche Festigkeit zu erzielen, wie an der Luft, nicht nur einen weit stärkeren Mörtel, sondern auch ein größeres Quantum desselben nehmen müssen, während man beim Fernhalten des Wassers während des Abbindens die gleiche Mischung wird verwenden können, wie bei Betonirung an der Luft.

Da für den Fall des Betonirens direct unter Wasser, wozu stärkerer Mörtel und weniger Kies genommen werden muß, sich das richtige Mischungsverhältniß nicht berechnen läßt, so hat Onckerhoff!) dasselbe durch Versuche zu ermitteln gesucht. Die wesentlichsten Resultate der zu diesem Zwecke vorgenommenen Versuche sind in der folgenden Tabelle zusammengestellt. Das Anmachen des Betons geschah auf dieselbe Weise wie beim Einstampfen, und wurde die Betonmasse mittelst Trichter in Würfelsormen, die sich unter Wasser befanden, eingefüllt.

4	Druckfestigkeit pro Quadrat=	Mischungsverhältniß in Volumtheilen				
Bemerkungen.	centimeter nach 28 Tagen	Ries	Sand	Half	Cement	
Der Cement ergab bei de	49,7		2	_	1	
Normalprobe: 16 kg	24,0	4	2	_	1	
Festigkeit bei eine	41,0	3	2		1	
Stunde Bindezeit.	51,3	2	2	_	1	
	34,1		3		1	
	23,3	5	3		1	
	27,5	4	3		1	
	35,2	3	3		1.	
	11,2	_	6	1 1	1	
	7,8	7	6	1	1 .	
,	9,8	6	6	1	1	
	11,7	5	6	1	1	

¹⁾ Thonind. = 3tg. 1882, S. 99.

Aus dieser Tabelle ist ersichtlich, daß beim Betoniren unter Wasser nicht mehr als gleiche Theile Sand und Ries genommen werden dürfen, wenn die Festigkeit des Betons derjenigen des Mörtels gleichkommen soll. Bei stärkerem Kieszusat wird die Festigkeit geringer.

Hierzu ist auch zu bemerken, daß, wie die Festigkeit eines Mörtels (siehe S. 322) beim directen Verbringen unter Wasser wesentlich geringer aussällt, als beim Einstampfen besselben, Versuche mit Beton das gleiche Resultat ergaben; so hatte ein Beton von 1 Cement, 3 Sand und 3 Kies, direct unter Wasser gebracht, nach 28 Tagen eine Drucksestigkeit von 35 kg, während eingestampster Beton aus 1 Cement, 3 Sand und 3 Kies nach gleicher Erhärtungsbauer über 100 kg ausweist.

Diese auffallende Abnahme der Festigkeit beim Betoniren unter Wasser sindet dadurch ihre Erklärung, daß das Mörtel- und Zuschlagmaterial beim Einstüllen sich nur lose auf einander lagern können. Indeß läßt sich annehmen, daß in der Praxis beim Betoniren unter Wasser in Folge der größeren Massen, die durch ihr eigenes Gewicht sich dichter lagern, die Festigkeit eine höhere sein wird, als bei Versuchen im Kleinen.

Ueber bie Zunahme der Festigkeit von Mörtel und Beton, sowohl des eingestampsten als des direct unter Wasser gebrachten, hat Dyckerhoff ebenfalls Versuche gemacht und gefunden, daß die Festigkeit bei beiden Betonirungsarten annähernd in gleichem Maße zunimmt. Die Zunahme hängt von der Höhe des Sandzusases ab und wird auch noch durch die Eigenschaft des Cementes bedingt. Im Allgemeinen kann man annehmen, daß dieselbe nach einem Jahre durchschnittlich das Doppelte der 4 = Wochenfestigkeit beträgt. Da beim Betoniren unter Wasser die Festigkeit so gering aussällt, so ist es für die Praxis zu empsehlen, das Wasser, wenn möglich, fern zu halten, die die Betonmasse eingestampst ist und der Nörtel abzubinden beginnt.

Dyckerhoff weist auch darauf hin, daß seine fortgesetzen Bersuche über die Verbesserung magerer Cementmörtel durch Zusat von Kalk zweisellos ergeben haben, daß auch bei Beton mit viel Sand und Kies durch einen geeigneten Zusat von Kalk dieselben Berbesserungen (Steigerungen der Drucksestigkeit, der Widerstandsfähigkeit gegen Wasser) bewirkt werden, wie bei mageren Cementmörteln. Es sei jedoch für die Betonbereitung die Anwendung von zu Pulver gelöschtem hydraulischem Kalk dem Fettkalk vorzuziehen, weil ersterer in dem nur erdseuchten Mörtel sich gleichmäßiger vertheilen läßt als Kalkteig. So wurde zur Herstellung des Fundamentes der Mainbrücke für den Centralbahnhof in Frankfurt a. M. ein Beton aus 1 Thl. Cement, 1 Thl. hydraulischem Kalk, 6 Thln. Sand und 10 Thln. Steinschlag nach dem Auspumpen des Wassers zwischen Spundwänden eingestampst 1).

Das Durcheinanderarbeiten des Mörtels und der Steine, d. i. die Mischung des Betons, geschieht in den meisten Fällen mittelst Handarbeit durch Umschaufeln auf Holzböden, seltener durch Maschinen. Die Procedur des Mischens der einzelnen Materialien ist von wesentlichem Belang, da die Beton-

¹⁾ Thonind.=3tg. 1882, S. 100.

masse nicht nur vollkommen homogen, sondern auch jede einzelne Mischung in

ihrer Zusammensetzung vollständig gleichmäßig sein muß.

Bei der Zubereitung des Betons nittelst Handarbeit ist meistens solgendes Berfahren angewendet: Auf dem Holzboden wird ein abgemessende quantum in einer 10 cm dicken Schicht gleichmäßig ausgebreitet, auf diese der Cement vertheilt und die Masse dreimal mittelst Schauseln troden duch gearbeitet; alsdann wird diese Wischung abermals gleichmäßig ausgebreitet, in deren Mitte eine entsprechend große Mulde hergestellt, welche zur Aufnahme der ebenfalls abgemessenen Wasserquantums dient. Cement, Sand und Wasser werden nun durch weiteres zweis die dreimaliges gleichmäßiges Durchschauseln vorsichtig und langsam vermengt. Hierbei ist von besonderem Werthe, das Basse nicht über das Gemisch von Cement und Sand zu gießen, sondern umgekehr dasselbe langsam mit dem Wasser in Berlihrung zu bringen, um die Abwaschung der das einzelne Sandsorn umgebenden Cementtheilchen möglichst zu vermeiden; auch ist die zum Anmachen des Mörtels verwandte Menge Wasser thunlicht zu beschränken.

Der so gewonnene Mörtel, welcher ungefähr die Consistenz feuchter Garten, erde besitzt und sich in der Hand ballen muß, wird hierauf zu einem länglichen Haufen gebildet, nicht immer aber doch häufig mit dem Schlageisen zweimal durch geschlagen, und schließlich mit dem leicht angenäßten Kies gleichmäßig noch drei mal durchgeschaufelt. Damit ist der Beton fertig.

Das Volumen einer Mischung soll, um von den Arbeitern gut bewältigt

werden zu können, in der Regel nicht mehr als 1/2 cbm betragen.

Bei größeren Bauobjecten müssen daher aus den Arbeitern einzelne Colonnen gebildet werden und zwar um so mehr, je größer der auszuführende Bau werden soll, da je rascher und ununterbrochener der Betonbau hergestellt wird, desto benke wird derselbe werden 1).

Man verwendet aber auch zur Mischung des Betons einfache Maschinen: eine solche besteht z. B. aus einem horizontal aufgehängten, drehbaren vierseitige Kasten mit einer verschließbaren Deffnung zum Einfüllen und Entleeren der Materials; die Drehung wird durch Handarbeit bewerkstelligt und sind zu diesen

Zwecke an den Enden des Kastens vortretende Arme angebracht.

Auf eine Betonmischmaschine mit Wasserzuführung durch bit hohle Achse, auf welcher die Mischtrommel schräg befestigt ist, erhielt Ioi. Schumacher in Köln ein Patent (D. R. » P. Nr. 28585 vom 24. November 1883). Beschreibungen und Abbildungen von Maschinen zur Bereitung von Beton sinden sich in nachstehenden Werken: Joh. v. Mihálik, Pruktische Anleitung zum Betonbau 2c., Berlin 1860, und Edmund Heusinger von Waldegg, Die Kalk- und Cementfabrikation 2c., Leipzig 1875.

Der Beton wird als Stampf= oder Gußbeton verarbeitet. Ersten Methode des Verarbeitens (Stampf=) findet, sofern sie überhaupt anzuwenden ift, immer mehr Verbreitung, indem hierbei die Betonmasse viel dichter und jesten

¹⁾ Endres, Ueber die Verwendung des Cementbetons zu Wasserbauten u. | Thonind. = 3tg. 1881, S. 363.

wird. Für den Bau, welcher in Stampfbeton ausgeführt wird, wie z. B. Fundamente und Widerlager für Maschinen, Wasserbauten für industrielle Etablissements, Anlagen von Hochreservoirs für Wasserleitungen, Tiesbauten, wie Städtecanalisationen 2c., ist eine Form, ähnlich einer Gußsorm, herzustellen, deren Hohlräume alsdann mit Beton ausgefüllt werden. Die Form selbst wird gewöhnlich aus 5 cm starken Dielen, die gekrümmten Flächen aus eben solchen Lattenstücken hergestellt und sind dieselben je nach der Größe und Höhe des Baues mit entsprechend starken Streben, Bolzen und Zangen so zu versteisen, daß eine Berschiedung oder Biegung der Wände nicht eintreten kann; die Innenslächen der Form, an welche sich der Beton anlegt, sind, soweit die Betonslächen später sichtbar bleiben, sauber zu hobeln, oder wenn auf besonders glatte Flächen Werth gelegt wird, mit Zinkblech zu verkleiden.

Die in die Form eingebrachte Betonmasse wird in einer gleichmäßigen Schicht von ca. 20 cm ausgebreitet und gestampst. Auf das feste Stampsen des Bestons ist großer Werth zu legen, da hiervon ganz wesentlich die Festigkeit desselben abhängt. Es werden hierzu eiserne Stampser von 8 kg Gewicht und 20 cm unterem Durchmesser verwendet. Das Stampsen selbst muß so lange fortgesetzt werden, die die sast trocken eingebrachte Masse plastisch wird und etwas Wasser an die Oberstäche tritt; vor Ausbringung einer zweiten Schicht sind die allenfalls losen Sands und Riestheile sorgfältig abzukehren; ferner sind die einzelnen Schichten, terrassensörmig anzulegen, um größere senkrechte Anschlüsse neuen Betons an bereits erhärteten Beton zu vermeiden. Um einen guten Anschluß an die während der Nachtzeit schon etwas erhärteten Massen zu bekommen, sind die betreffenden Flächen kurz vor dem Ausbringen neuer Betonmassen von Staub und Schmus abzuwaschen, zu reinigen, auszurauhen und mit reinem Cementmörtel zu bewersen, welcher dann einen sesten Kitt zwischen den älteren und neueren Betonmassen bildet.

Nachdem die Form entfernt ist, was in 5 oder 6 Tagen nach Vollendung der Betonirung erfolgen kann, wird sosort mit dem Glätten der noch seuchten Außenslächen des Baues begonnen und besteht diese Arbeit lediglich darin, daß diese Flächen abgebürstet, mit dünnem settem Portlandcementmörtel von 1:1 einzewaschen und schließlich mit kleinen, eisernen Hobeln abgeglättet werden; ein eigentlicher Verputz darf nicht aufgetragen werden, ebenso sind scharfe Kanten zu vermeiden.

Bei Anwendung von Gußbeton wird der mit Kies gemengte Cements mörtel in die Baugrnbe gegossen, worauf nachträglich in die noch weiche Masse große und kleine Bruchsteine nach Bedürfniß eingeworsen werden. Es ist einsleuchtend, daß auf diese Weise keine gleichmäßige und homogene Betonmasse erzeugt werden kann, denn abgesehen davon, daß in dem ziemlich dünnflüssigen Beton sich die schweren Bestandtheile nach abwärts setzen, enthält die Masse eine Menge überschüsssiges Wasser, welches beim Bindeproceß nicht absorbirt, sondern nachträglich entweder als sogenannte Cementmisch ausgeschieden wird oder aber im Inneren des Betons zurückbleibt, dort Hohlräume bildet und die Betonmasse porös und sür die Frosteinwirkung empfindlich macht. Iedenfalls verdient die andere Methode der Verarbeitung von Beton, die sogenannte trockene mit gestampstem

Beton, den Vorzug, vorausgesetzt, daß diese Methode auch ausgeführt werden lann, was bei Betonarbeiten unter Wasser nicht möglich ist 1).

Für die Betonschüttungen unter Wasser ist von der größten Bichtigkeit, daß der Beton als compacte Masse an Ort und Stelle abgelagert wird; derselbe darf daher nicht durch das Wasser frei hinabfallen, weil in diesem Falle nicht nur eine Entmischung des Betons entsteht, sondern es sinken die seinerm Cementtheile langsamer im Wasser zu Boden als die übrigen Bestandtheile des Betons, und zwar um so langsamer, je seiner der Cement gemahlen ist. Alsdann lagern unten grobe Steine, darüber der grobe Sand, dann der seine Sand, dann der grobe Cement und schließlich der seinere Cement als Schlamm. Diese ausgewaschenen Cementtheilchen von lockerer schlammiger Beschaffenheit verhinden dann eine seste Berbindung der einzelnen Betonlagen ²).

Man versenkt daher den Beton in Kästen, Säcken und Körben, in neuesten Zeit mit Röhren; erstere werden erst an der betreffenden Stelle entleert. Auch dadurch läßt sich ein solches Auswaschen bei der Betonirung unter Wasser nicht gänzlich vermeiden, daher nuß man für die Betonmischung unter Wasser immer etwas mehr Mörtel anwenden als sür gewöhnlich (f. S. 328). Auch muß bei vorhandener Strömung des Wassers zum Schutz gegen Abspülung die Betonmasse die zur vollständigen Erhärtung durch Spund= oder Bohlenwände geschützt werden. Auch sind zum Betoniren unter Wasser oder bei Wasserandrang rasch= oder mittels bindende Cemente den langsamer bindenden vorzuziehen.

Zu Bauten im Meere (bei Seehafen, wie z. B. bei Dover und Albernan, Hafendamm zu Algier, Cette, Cherbourg 2c.) verwendet man auch große Betonblöcke von 10 bis 20 cbm Inhalt. Die Herstellung dieser Blöcke geschieht in Formkästen, deren Wände mittelst acht Schraubenbolzen mit einander verbunden werben; jede Wand wird durch einen leichten Rahmen aus Kreuzholz gebildet der auf der inneren Seite mit schwachen Brettern verschalt ist. Sobald der Kasta aufgestellt ist, legt man zwei Hölzer oder auch aus dunnen Brettern gebilder Holzrinnen auf den Boden bes Kastens; diese dienen zur Herstellung zweit Duerrinnen in der unteren Fläche der Blöcke, durch welche später starke Ketten gezogen werden, an welchen man den Block bequem heben kann. Die eingebracht Betonmasse wird mittelst Stampfen im Gewicht von circa 30 kg bearbeitet; mit 2 bis 3 Tagen sind die Blöcke soweit erhärtet, daß der Formkasten abgelöst und wieder verwendet werden kann. Die Blode muffen indeg langere Zeit, wenigstens sechs Wochen unter öfterem Begießen mit Wasser, ruhig liegen, ehe sie eine solche Festigkeit erlangen, daß sie sicher gehoben und transportirt werden können. Em in 8= bis 14tägigen Pausen ausgeführtes, mehrmaliges Ueberstreichen mit einer verdünnten Wasserglaslösung ist sehr zu empfehlen, weil dieses zur Erzeugung einer dichten und festen Oberfläche in hohem Grade beiträgt 3).

¹⁾ Thonind. = 3tg. 1881, S. 357.

²⁾ Ebend. 1881, S. 193.

³⁾ Michaëlis, Die hydraulischen Mörtel 2c., S. 312.

Aber nicht nur zu Wasserbauten, Fundamentirungen 2c. sondern auch zur Erbauung von Wohn- und Wirthschaftsgebäuden 2c. ist der Beton neuerer Zeit mit dem besten Ersolge zur Anwendung gekommen. Die Betonsauern sind hervorgegangen aus den Pisémauern. Der Name Pisébau oder Stampsbau wird gewöhnlich gebraucht für die Aufsührung von Mauern aus Erde, welche zwischen Kastensormen aufgestampst werden. In Deutschland beeichnet man zuweilen auch die aus Lehm oder Letten aufgesührten Mauern als disémauern, obschon dieselben nicht zwischen Kastensormen eingestampst, sondern uf dem Sockelmauerwerk aus mit Stroh gemischtem Lehmbrei schichtenweise aussesicht, mit den Füßen und Handrammen zusammengetreten und gedichtet und 1ach dem Abtrocknen mit Spaten und Beilen fluchtrecht behauen werden.

Bon diesen Bauten hinsichtlich der Zusammensetzung verschieden ist der talksand=Bisébau, bei welchem die Mauern durch Einstampfen einer Mörtelnischung, bestehend aus Kalk und Sand, zwischen Kastensormen hergestellt weren 1). Als Ersinder dieser Baumethode wird der Baumeister Rydin genanut,
velcher 1828 zu Boras in Schweden diese Bauart zuerst anwendete. Derselbe
senute aber nicht allein Kalksandmörtel, sondern, um möglichst viel Kalkmörtel
u ersparen, auch Steinbroden und Ziegelstüde, welche in den vorher eingebrachten
Mörtel hineingepackt wurden. Da der gestampste Bisé sich nur für untergeordnete Bauten eignet, wo starke Mauern angemessen sind und da außerdem dieser
Baumethode noch andere gewichtige Nachtheile anhaften (in Folge dessen sie keine
zroße Berbreitung gesunden hat), so kam, um diesen Mängeln abzuhelsen,
Dr. Bernhard i sen. auf den Gedanken, mit derselben Masse Ziegel herzustellen
und diese dann zu allem möglichen Mauerwerk zu verwenden, gleich den gebrannen Steinen. Die so dargestellten Kalksandziegel werden bei den künstlichen Steinen eingehender besprochen werden.

Nach Michaëlis?) war der Baumeister Lebrun zu Alby (Departement du Tarn3) der Erste, welcher im Jahre 1830 auf seinem Gute gänzlich aus Beton ein Wohnhaus, aus einem Geschosse mit drei gewölbten Zimmern, einem ersten Stockwerke mit drei Gemächern und einem gleichfalls gewölbten Boden bestehend, erbaute. Der Beton bestand aus:

- 1 Thl. durch Eintauchen gelöschten hydraulischen Kalk von Alby;
- 1 " reinen Sand;
- 2 Thin. Geröll von 8 bis 10 cm Größe.

Der Mörtel wurde sehr andauernd und innig gemischt und dann fest in die Kästen gedrückt, mittelst welcher der Bau in regelmäßigen Aufsätzen von 0,3 m Höhe ausgeführt wurde. Die Arkaden und Gewölbe wurden mittelst Lehrbogen, die Gesimse mit Modeln aufgeführt.

¹⁾ B. Liebold, Der Cement in seiner Verwendung im Hochbau 2c., Halle a. S., 1875, S. 49. Friedr. Engel, Der Kalksand=Pisébau, Wriezen 1851. Krause, Anleitung zur Kalk=Sand=Baukunst, Glogau 1851.

²⁾ Michaëlis, Die hydraulischen Mörtel 2c., Leipzig 1869, S. 286.

³⁾ Lebrun, Praktische Abhandlung über die Kunst mit Beton zu bauen; auß dem Französischen übersetzt von A. L. Crelle, Berlin, bei Reimer, 1844.

Seitdem ist die Anwendung des Betons zur Herstellung von Wohnhäusern auch bereits in anderen Ländern erfolgreich durchgeführt worden. Hierzu wurde in England ausschließlich und in Deutschland zum größten Theile Portland cement, in Desterreich dagegen vorzugsweise hydraulischer Kalk benutzt.

Nach Becker¹) wurden in den fünfziger Jahren dieses Jahrhunderts sür Rechnung des großbritannischen Kriegsministeriums in dem Truppenlager zu Shornscliffe mehrere Wohnungen für Officiere und Soldaten von Medinacements beton in kürzester Zeit, wenngleich im Winter, dennoch gut und trocken errichtet. Zwei Gebäude wurden zuerst versuchsweise aufgebaut. Ein jedes derselben war 12,2 m lang, 6,1 m tief, 2,43 m hoch, ohne irgend eine Zwischenwand im Inneren. Die Mauern waren 0,148 m stark, ercl. des Putzes von Portlandcement, welchr eine Stärke von 0,012 m erhielt. Das Dach bestand aus gewelltem, verzinstem Eisenblech in Bogensorm mit 1,065 m Pfeilhöhe. In zwei Tagen nach Errichtung der rohen Mauern waren dieselben trocken und am dritten Tage wurden sie verputzt.

Von gleichem Materiale wurden auch in der Nähe der königlichen Marine residenz Osbornhouse auf der Insel Wight mehrere zwei Stock hohe Gebäude er richtet, deren Wände im Erdgeschoß 0,30 und im oberen Geschoß 0,228 m Stärk erhielten.

Während des Sommers 1853 ließ auch die französische Regierung im Felds lager zu Boulogne, in dem kurzen Zeitraume von 7 Tagen, eine Reihe von Pferdeställen aus Beton errichten, deren Wände nur 0,09 m stark waren.

In Deutschland sind erst später Bersuche mit dem Cementbeton gemacht worden; eine der ersten umfassenderen Berwendungen fand diese Baumethode der Bahnwärterhäusern der Würtembergischen Eisenbahnen, wozu Leube's Romancement benutzt wurde; auch in Salzdurg und in Reichenhall sind mehrere größen Wohngebäude und Villen mit Beton erdaut worden. In noch größerem Maßische wurde der Betondau von der 1872 gegründeten Berliner Cementdaus Actiengesellschaft zur Errichtung dreis und vierstöckiger Miethäuser (Colonie Victoriastadt bei Berlin) benutzt?).

Die Aufführung der Wände geschieht in ähnlicher Weise, wie es beim Pisé und Kalksandbau üblich ist, in Formen aus Platten von Sisen, seltener was Holz, die durch Schraubenbolzen verbunden und verstellbar sind, in Absähen war 0,60 m Höhe; hat die eingeschüttete und sestgestampste Betonmasse hinreichend Festigkeit erlangt, wozu etwa 24 Stunden erforderlich sind, so werden die eisenen Formplatten an vertical aufgestellten Ständern auswärts geschoben und in ihm Stellung durch Schrauben sestgehalten, wodurch ein weiterer Raum von 0,60 m Höhe zur Aufnahme einer neuen Betonschicht gebildet wird. Für die am Gebäude vorkommenden Ecken werden besondere Winkelplatten angewendet, Thirs und Fensteröffnungen werden beim Guß durch hölzerne Rahmen ausgespart und serstellung von Rauchröhren benutzt man Eisenblechenlinder.

¹⁾ W. A. Becker, Praktische Anleitung zur Anwendung der Cemente 2., Berlin 1868, S. 5.

²⁾ Edmund v. Haanen, Der Maschinenbauer, 1872, S. 326.

Zuweilen wird auch das Verfahren beobachtet, den Sand vorerst mit dem Cement zu Mörtel zu vermengen und in den Formapparat zu schütten und hierauf erst das gröbere Material, Schotter 2c. mehr lagenweise in die Cementmasse einzudrücken; es wird darauf gehalten, daß diese Stücke (Packung) überall mit Mörtel umgeben sind.

Die Fundamente der Betonmauern werden ohne besondere Formen angefertigt, indem der Beton in die ausgeschachteten Gräben in wagerechten Lagen von 0,60 m Höhe eingebracht und mit der Handramme sestgestampft wird. Sind die Fundamentgräben bis zur Erdbodenhöhe mit Beton ausgefüllt, dann erfolgt die Ausstellung der Formkästen.

Da die Betonmauern größere Festigkeit erlangen als Ziegelmauerwerk, so kann die Wandstärke bedeutend vermindert werden, als sie bei Ziegelbauten ge-wöhnlich ist. So hat man in Victoriastadt bei Berlin mehrstöckige Häuser er-richtet, bei welchen das Fundament 0,38 m, die Umfassungswände 0,28 m, die Mittelmauern 0,20 m und die Scheidemauern 0,13 m stark hergestellt wurden.

Die Decken werden als Gewölbe auf Bretterschalung gegossen; bei größeren Decken muß die Einwölbung zwischen eisernen Trägern stattfinden. Die Stiegen werden entweder auf Schalung aus einem Stück gegossen, oder man gießt die einzelnen Stufen und versetzt dieselben. Das Dach wird, wie die Decken, als Gewölbe construirt, oder auch aus flachen Platten, die auf Bretterschalung gegossen werden; dasselbe erhält einen Berput mit Cementmörtel und einen Theer- oder Asphaltanstrich.

Ein Hauptvorzug des Betonmauerwerks besteht vorzugsweise darin, daß ein aus Beton hergestellter Bau einen vollständig zusammen= hängenden Körper ohne jede Fuge bildet.

Für mehrstöckige Gebäude hat man, da der Guß in größerer Höhe mit Schwierigkeiten verbunden ist, auch Betonquadern angewendet; mit derartigen künstlichen Quadern von 0,6 m Länge, 0,4 bis 0,5 m Breite und 0,30 bis 0,35 m Höhe sind schon größere Gebäude aufgeführt worden, z. B. in London das College of Surgeons 2c. (s. Künstliche Steine).

Eine billige Bauweise ist auch der Aschenstampsbau oder Cendrinsbau, welcher von Dr. Küchenmeister und E. Berndt in Sachsen empsohlen wurde; letterer hat diese Bauweise seit 1844 angewandt und mehrere Häuser und darunter ein ziemlich bedeutendes Fabritzebäude aufgesührt. Als Bausmaterial hierzu benutzt man Steinkohlenasche und Straßenschmand (Koth) und als Bindemittel hydraulischen oder gewöhnlichen Luftkalt; letterer muß aber vollsständig zu Staub gelöscht und ohne Klümpchen sein, weil sich diese später löschen und die Wand aus einander treiben würden.

Die Mischung der Materialien erfolgt zuerst im trockenen Zustande, dann wird dieselbe angeseuchtet und so lange durchgeschaufelt, bis sie eine Consistenz besitzt, daß sie sich mit der Hand zu festen Ballen drücken läßt. Zur Hersstellung der Gewölbe benutzt man aus Cendrinmasse gestampste Ziegel; diese erhält man mit Hülse von Ziegelformen durch Einstampsen des Materials — 1 Thl. hydraulischen Kalt, 2 Thle. Asche und 1 Thl. Straßenschmand — in

die Formen. Noch haltbarer werden dieselben durch Einlegen in verdünntes Wasserglas 1).

Röhren und Canäle aus Beton sinden jest auch häusig Anwendung zu Canalanlagen in Städten und Fabriken, bei Eisenbahnbauten zu Bahnhoffentwässerungen und Durchlässen 20.2).

Be to n can äle werden entweder in der Weise hergestellt, daß fertige Betonröhren oder Canalstücke durch Cementmörtel mit einander verbunden werden, oder
daß das Prosis des Canals aus zerlegbaren Lehrgerüsten an Ort und Stelle ausgestellt und um dasselbe direct in den Erdboden der Beton eingestampst wird.
Das letztere Versahren besitzt den Vorzug der Villigkeit und der Möglichkeit
günstiger Erhärtungsbedingungen und größerer Homogenität, dagegen ist hierkei
die Andringung des Lehrgerüstes in sixer Stellung und namentlich die Erzielung
genauer Gefällswinkel bei geringen Gefällen schwierig, außerdem ist bei sorgsältiger
Herstellung nach der Entsernung des Lehrgerüstes ein Nachputzen von innn
nicht gut zu umgehen.

Um diese Schwierigkeiten zu umgehen, hat der Cementwaarenfabrikant I. Chailly in Wien 3) ein Lehrgerüst für Abzugscanäle aus Beton construit, welches nach ihm den Vorzug besitzt, daß man damit die gewünschte Form der Canallängendurchschnittes, nicht bloß die des Canalquerschnittes und überhaust der inneren Canalsläche so genau und glatt herstellen kann, daß es keines nachträglichen Verputzes mehr bedarf; ein weiterer Vortheil soll noch sein, daß danal durch Schabkonenarbeit mit Ausschluß der Handarbeit hergestellt wird und badurch seine innere Form eine beinahe mathematische Genauigkeit erlangt, wo durch auch bei dem kleinsten Gefälle noch ein möglichst rascher und vollständigs: Ablauf der Flüssigkeiten stattsinden kann.

Auf eine Maschine zum Mobelliren von Köhren aus Cemen: erhielt Eugen Malgat in Burtweiler (Elsaß) ein Patent (D. R.=P. Nr. 12337 vom 20. Juni 1880). — Ein dem Jakob Grether in Freiburg patentient transportabler eiserner Formkern zur Herstellung von Canalisationsröhren aus Cement, hauptsächlich sür die Herstellung größerer Siele bestimmt, gestattet, inner halb der Baugrube selbst das Siel über die vorher gemauerte Sohle zu modellich und auch während des Baues den Canal begehen zu können, da keinerlei Swift oder Verstrebungen den inneren Raum beengen (D. R.=P. Nr. 16617 we 31. Mai 1881).

Die Herstellung von Cementröhren ist eingehend beschrieben worden wei I. Karlinger⁴), Gebrüder Born in Erfurt⁵), Aug. Aigner⁶) und Reut müller in Mißdorf bei Wien⁷); wir verweisen auf die unten angegebene Literatur.

¹⁾ Küchenmeister, Der Aschenstampsbau und die Wohnungsnoth; C. Bernitt und Gebhardt, Der Aschen= und Erdstampsbau 1873.

²⁾ Notizbl. d. deutschen Vereins f. Fabrik. v. Ziegeln zc. 1874, S. 95.

⁸⁾ Bayer. Industrie= u. Gewerbeblatt 1882, S. 210.

⁴⁾ Dingl. pol. 3. 132, 202.

⁵⁾ Ebend. 134, S. 136.

⁶⁾ Chend. 215, 420.

⁷⁾ Wagner's Jahresber. d. chem. Technologie 1878, S. 711.

Als Beispiele von größeren Betonaussührungen erwähnen wir die neue Pariser Banne- und die Münchener Wasserleitung; bei ersterer wurde für die Zuleitung des Quellwassers aus dem Thale der Banne nach Paris ein Betoncanal von dis 2 m Durchmesser auf eine Länge von 173 km erstellt, wovon allein 17 km auf Biaducte und Brücken fallen. Beim Bau der Münschener Wasserleitung wurden bei einem 21 000 m langen Zuleitungscanale die Sohlen und Seitenwände aus Stampsbeton hergestellt; bei dem Hochreservoir, dem größten in Deutschland, welches bei 3 m Wasserstand einen Inhalt von 37 500 cbm hat und eine Fläche von 14 500 qm einnimmt, bestehen die Umssassungswände sowie die Sohle aus Beton 2c. 1).

Von Hämmerer wurden Versuche angestellt über die Widersstandsfähigkeit der zu Canalbauten vorzugsweise in Anwendung kommenden Materialien gegen saure Flüssigkeiten und Ammoniak²). Veranlassung zur Aussührung der Versuche gaben die Verhandlungen über die Canalisation Kürnbergs in den städtischen Collegien und die nothwendige Berückssichtigung der mannigsaltigen größeren und kleineren Fabriken der Stadt mit ihren theils sauren, theils alkalischen Abwässern bei Ausstellung einer ortsepolizeilichen Vorschrift bezüglich des Einlassens dieser Wässer in die städtischen Canäle.

Zu den Prüfungen wurden einprocentige Lösungen von Schwefelsäure, Salzssäure, Salpetersäure und Ammoniak benutzt, in der Boraussetzung, daß die Fabrikabwässer nur in sehr großer Verdünnung durch die Abwässer der Haltungen und das Meteorwasser in die städtischen Canäle gelangen; die Einswirkung fand bei gewöhnlicher Temperatur während 48 Stunden statt.

Als hauptsächlichste Resultate ber Versuche im Hindlick auf ben Zweck berselben und mit Rücksicht auf Verwendung von Cementröhren bezeichnet Kämmerer folgende: 1) Die wegen ihrer Härte, ihrer Widerstandsfähigkeit gegen den Einfluß bes Frostes, ihrer leichten Verarbeitung zc. als zu Canalbauten vorzüglich geeigneten Cementröhren erwiesen sich nicht widerstandsfähig gegen den Einfluß saurer Flüssigkeiten und des Ammoniaks.
2) Der Einfluß auch sehr verdünnter alkalischer und saurer Flüssigkeiten in die aus Cementröhren hergestellten Canäle kann nicht gestattet werden. 3) Den Vorzug mancher Backseinsorten in gedachter Beziehung paralysiren die zur Versbindung der einzelnen Steine nothwendigen Cementsugen.

Entgegen den Angaben von H. Kämmerer, daß das Einlassen auch sehr verdünnter saurer und alkalischer Flüssigkeiten in die mittelst Cement hergestellten Canäle nicht zu gestatten sei, weist L. Erdmenger³) darauf hin, daß Canäle, deren Fugen mit reinem Cement verstrichen sind, saure Flüssigkeiten ohne Schaden ertragen, selbst wenn sie 1 Proc. Schwefelsäure enthalten. Salzsäure und Salpetersäure wirken dagegen in dieser Concentration bereits verderblich. Flüssigkeiten,

¹⁾ Bayer. Industrie= u. Gewerbeblatt 1883, S. 317; 1884, S. 60. Thonind.=3tg. 1883, Nr. 34.

²⁾ Notizbl. des deutschen Bereins für Fabrikation von Ziegeln 2c. 1878, S. 205. Wagner's Jahresber. d. chem. Technologie 1878, S. 710.

⁸) Thonind. 3tg. 1878, S. 379, 388 u. 397. Dingl. pol. J. 233, 226.

Seichtinger, Cementfabrifation.

die nicht mehr als 0,25 Proc. freie Säure enthalten, sind für Cementmauerwerk unbedenklich.

Nach Eug. Dyckerhoff¹) sind die Bersuche von Kämmerer sitt die Baupraxis nicht unmittelbar maßgebend, indem diese Versuche nicht, wie es ersforderlich gewesen wäre, unter Berücksichtigung der beim Canalbau obwaltenden speciellen Berhältnisse ausgeführt worden sind. Als maßgebend für ein bezügsliches Urtheil können nur Erfahrungen, die beim Canalbau und im Canalbau

selbst in einer Reihe von Jahren gemacht worden sind, gelten.

Eine Anzahl von Untersuchungen von Cementcanälen in verschiedenen Städten hätten ergeben, daß sich Röhren und Canäle im Betriebe vollkommen gut bewährten und durch die Canalwässer in ihren verschiedenen Zusammensetzungen, auch mit Beimengungen von geringgrädigen Säuren nicht angegriffen werden. Es dürfen natürlich aus chemischen Fabriken keine concentrirte Säuren in die Canäle eingeführt werden, welcher Forderung mit Leichtigkeit und Sicherheit vorgebeugt werden kann.

Selbstverständlich ist bei Betonausführungen ein großer Werth darauf 32 legen, nur gute Materialien und auf die Behandlung große Sorgfalt 311 ber: wenden.

Dyckerhoff weist noch darauf hin, daß in einer Zuckersabrik zu Under bei Stettin Cement zum Abputz für Bassins für Knochenkohlenwäsche mit Salissäure angewendet und sich gut bewährt hat. Diese Fabrik verwendet bei der Wäsche in diesen cementirten Bassins Säuremischungen von 5 bis 10 km Säuregehalt, welche mindestens 6 Tage in denselben stehen; 18 solcher Bassinsssiuh seit der zweiten Hälfte der sechziger Jahre und 18 seit 8 Jahren in Benick, ohne die mindeste Abnutzung gezeigt zu haben. — Die Fabrik sühren dei Klaun und Superphosphat von Albert in Biebrich benutzt seit Jahren bei Kherstellung ihrer Producte Behälter mit Ziegelsteinen mit Cementmörtel kongestellt, welche auf der Innenseite Cementputz haben. Alle diese Behälter haber sich gut bewährt.

Bemerkenswerth ist auch, daß Engelhardt2) in Ibbenbüren darauf ar merksam macht, daß gußeiserne Röhren gegen die Einwirkung saurer Bisch

durch einen Cementüberzug sich schützen lassen.

Beton findet ferner Anwendung zur Herstellung von Gesimsen, Säulen. Obelisken 2c. durch Einstampfen in Formen, die dem Gegenstande entspredezur Trockenlegung seuchter Keller durch Auftragen einer Betonschicht, zu Terwissen. Gewölben, Brücken, Bassins, Gasbehältern 2c. 3).

In neuester Zeit wurden — besonders von der Firma I. Borsarik in Zollikon bei Zürich — auch statt der hölzernen Lagerfässer für Wein Behältet aus Portlandcement hergestellt 4). Wenn auch die Anwendung von Cement fässern manche Vorzüge darbietet, wie große Raumersparniß, größere Solidik

2) Dingl. pol. 3. 214, 494.

¹⁾ Thonind.=3tg. 1883, S. 28 bis 30.

³⁾ W. A. Becker, Prakt. Anleitung zur Anwendung der Cemente. Berlin 1886 4) Dingl. pol. J. 218, 84. Sewerbebl. f. d. Großh. Heffen 1876, S. 283. Erzauch H. W. Dahlen, Die Weinbereitung, S. 524.

ohne Reparaturkosten 2c., so ist boch nicht zu verkennen, daß der Wein, besonders bei neuen Behältern, durch die Bestandtheile des Cementes — in erster Linie durch die Neutralisation der Säuren des Weines mit Kalk — leicht ge= schmacklich verändert wird. Man hat diesem Uebelstande wohl dadurch abzuhelfen gesucht, daß man die Cementfässer vor der Benutzung öfters mit Wasser auslaugte ober die Innenwände derselben mit einer Lösung von Weinsteinsäure bestrich, um eine Krufte von unlöslichem weinsteinsaurem Kalk zu bilben. Dennoch scheinen bie so behandelten Cementfässer den gestellten Anforderungen nicht entsprochen zu haben, denn von der oben genannten Firma Borfari & Co. werden jest Cementfässer mit Glasfütterung hergestellt, und zwar nach der Patent= beschreibung (D. R.= P. Nr. 27740 vom 25. December 1883) auf folgende Beise: Das Gefäß für Wein, Bier 2c. wird zuerst in Cement auf einer Unterlage (als Betonfaglager ober Sockel) aufgeführt und dann die Innenwände des Cementkörpers mit Glasplatten ausgefüttert. Hierbei ift es wesentlich, daß bie dem Cementkörper zugekehrte Seite der Glasplatte eine rauhe Oberfläche besitzt, welche man erhält entweder auf chemischem Wege (Aetzung durch Fluorwasserstoff= säure 2c.) ober auf mechanischem Wege (Sandbläserei). Wenn man nun auf biese rauhe Glassläche (ober Porzellanfläche) dunnen Cementmörtel spritt, nach Art eines Besenwurfs, so haftet berselbe an Glas oder Porzellan und kann somit als Berbindungsglied zwischen den Glas- oder Porzellanplatten und dem Cementförper dienen. Die mit Cement versehenen flachen oder gerundeten Glasplatten werden dann gleichmäßig an die Fläche des Cementförpers gedrückt und die Berbindung zwischen Ausfütterung und Cementkörper ift hergestellt.

Rudolf Lesse und August Köppe in Bitterfeld ließen sich auch ein Versahren zur Herstellung von massiven Särgen aus Cement (oder Gyps) durch Guß patentiren (D. R.-P. Nr. 9478 vom 28. Mai 1879), wobei ein im Sarge angebrachter Rohrstutzen bei der Beerdigung in eine auf dem Kirchhofe verlegte Thonrohrleitung eingeführt wird, durch welche die bei der Verwesung ent-wickelten Gase abgeführt werden.

Gewöhnlicher Beton ist für sich allein durchaus nicht wasserdicht und zwar wegen des mehr oder weniger porösen Zustandes in seinem Inneren. Handelt es sich daher um wasserdichte Bauwerke oder Gefäße, wie Wasserbehälter, Filterbassins 2c., so müssen die Wandungen derselben mit einem wasserdichten Ueberzuge versehen werden; hierzu verwendet man als Verputz entweder reinen Cementmörtel oder einen Mörtel von der Mischung 1 Thl. Cement und 1 Thl. seinen Sand.

Betonbauten, wie z. B. Gewölbe, kann man, ohne ihre Tragfähigkeit zu beeinträchtigen, einer Wärme von 130 bis 150° aussetzen, nur muß man sie vorher diejenige Festigkeit erreichen lassen, die sie im Gebrauch rechnungsmäßig erweisen müssen. Bei höherer Temperatur verliert der Mörtel seine Festigkeit (s. S. 308 ¹).

Auf der Pariser Ausstellung 1867 waren von Coignet in St. Denis bei Paris Objecte aus comprimirtem Beton ausgestellt, welche namentlich

¹⁾ Thonind.=3tg. 1881, S. 192.

bei den Pariser Bauten vielsach verwendet wurden 1). Bei der Herstellung desselben versährt Coignet so, daß er den Kalt oder Cement sein pulverisit, auf das innigste mit dem Sande oder Kies mengt und dann erst das Basser zugiebt, aber in ganz geringer Quantität. Je weniger man aber Wasser zuset, um so besser muß man die sesten Bestandtheile mengen, was nur mit Maschinn erreicht werden kann. Dieser Beton ist nur eine plastische, disweilen noch sandige Wasse, welche in der Art gesormt wird, daß man ihn in 2 cm starken Lagen in die Form einträgt und lagenweise einstampst, dis die Form gefüllt ist, woraus in herausgenommen wird. Natürlich dürsen nur kleine, möglichst gleichsörmige Steinstüdchen in der Masse sein, weil sich die Masse sonst steigt; sleichsörmige Steinstüdchen in der Masse sein geringer als in dem gewöhnlichen Beton, won dem Bolumen nach in der Regel dis zu 1/3 des Sandes steigt; hier geht man auf 1/1, ja auf 1/10 herab.

Außerdem hat Coignet noch die Verbesserung eingeführt, daß der Bewn beim Zermahlen einer höheren Temperatur ausgesetzt und noch warm in die Formen gestampft wird. Für Seebauten läßt sich der comprimirte Beton nicht verwenden, dagegen giebt er ein gutes Material zum Pisébau, eignet sich gut is großen Monolithen und kann zu Trottoirs und Fußböden, zu Gewölben x. mit

Bortheil verwendet werden.

Die ausgezeichnete Eigenschaft der jetzt fabricirten Portlandcemente und zum Theil auch einiger Romancemente, in kürzerer oder längerer Zeit zu einer steir harten, den atmosphärischen Einflüssen widerstehenden Masse zu erhärten, hat der selben auch eine ausgedehnte Anwendung als vortrefsliches Surrogat für natürlick Steine und gebrannten Thon verschafft. Es hat sich daher auch in neuerer Zein ganz neuer Industriezweig, Kunststeinfabrikation, Kunststeingießerei, entwickelt und ausgebildet, welcher aus künstlichem Stein zahlrick Gegenstände sür verschiedene Zwecke liesert, wie Grabsteine, Säulen mit reiche Kapitälen, Vasen, Basreliess, Statuen, Ornamente, Kaminaussätze, Pserdekrippen Futtertröge 2c.

Während alle diese Gegenstände aus natürlichen Steinen sehr kostspielig im und ihre Herstellung längere Zeit erfordert, können dieselben aus künstlicher Stein masse, bei gleicher Dauer wie der Sandstein, weit billiger, leichter und schnelle

in allen Formen angefertigt werben.

Damit aber die so aus künstlichem Stein dargestellten Gegenstände Haltbur keit und Widerstandsfähigkeit gegen Witterungseinflüsse unter verschiedenen klime tischen Berhältnissen erlangen, sind bei ihrer Herstellung gewisse Bedingungen F erfüllen und hieriber giebt E. Dyckerhoff²) nähere praktische Anhaltspunkte.

Vor Allem ist ein langsam bindender, richtig gebrannter und gut abs gelagerter Portlandcement von richtiger chemischer Zusammensetzung zu verwenden

1) Dingl. pol. 3. 140, 101; 150, 113; 170, 210.

²⁾ Notizbl. d. deutschen Ber. f. Fabr. v. Ziegeln 2c. 1874, S. 95 u. 1875, S. 151.

Derselbe darf sür Stücke, die der Luft ausgesetzt werden sollen, nicht in reinem Zustande, sondern nur mit Beimengung von reinem, möglichst scharfem Sande, mit Kies oder mit zerschlagenen sesten Steinen verarbeitet werden; bei seineren Begenständen ist ein sehr feiner Sand, bei Gegenständen, wie Röhren und Bau-materialien, die tragfähig sein sollen, ein gröberer Kiessand zu verwenden. Das Mischungsverhältniß von Cement und Sand ist nach der Art der Gegenstände verschieden zu wählen. Im Allgemeinen haben sich Mischungen von 1 Thl. Tement mit 3 auch 4 Thln. Kiessand sowohl in Bezug auf Haltbarkeit als auch große Festigkeit sehr gut bewährt.

Die Bereitung des Mörtels, bezw. des Betons, hat folgendermaßen zu gesichehen. Die richtig abgemessenen Theile von Cement und Sand müssen zuerst in trocenem Zustande innig gemengt werden (der Sand darf dabei auch seucht sein); ist er vollständig erdfrei, so sindet kein Zusammenballen der Masse statt. Hierauf wird unter beständigem Durcheinanderarbeiten der Mischung reines Wasser nach und nach zugesetzt, und zwar nur so viel, daß die Masse nicht in höherem Grade seucht wird, als etwa frisch gegrabene Erde, bei welchem Feuchstigkeitszustande der Masse sich mit den Händen nur schwer ein Ballen aus dersselben fertigen läßt. Diese Mischung wird nun in die verschiedenartigsten Formen eingeschlagen oder gestampst und so lange bearbeitet, bis die Masse ganz dicht und beweglich wird und schließlich noch eine geringe Wassermenge an der Obersstäche zeigt.

Bei Anfertigung von Bauverzierungen und solchen Gegenständen, die eine seine glatte Obersläche erhalten sollen, wendet man noch einen sogenannten Voxsguß an, der aus einer Mischung von 1 Thl. Cement und 1 bis 2 Thln. seinem scharfem Sande besteht. Dieser Vorguß wird als slüssiger Brei in dünner Aufstragung in die Formen eingegossen, worauf die trockenere Masse eingefüllt und sest eingedrückt oder geschlagen wird. Das überslüssige Wasser des dünnen Vorzgusses wird alsdann von der mäßig angeseuchteten trockenen Masse aufgesaugt, und es erhält dadurch ersterer die gleich dichte Beschaffenheit, wie die trocken einzgeschlagene Masse.

Dieses Verfahren ist nur bei Verwendung eines ganz langsam bindenden Portlandcementes ausführbar, und es müssen alle auf diese Art gefertigten Gegenstände 24 bis 48 Stunden in den Formen bleiben, ehe sie, ohne Schaden zu ersleiden, herausgenommen werden können.

Nach Vollendung der Stücke müssen dieselben in den ersten sechs bis acht Bochen in einem vor Sonne und Wind geschützten Raume gelagert und während dieser Zeit täglich angenetzt werden. Der gefährlichste Feind von frischen Cementarbeiten ist ein trockener scharfer Wind, vor welchem dieselben daher möglichst lange zu schützen sind. Dagegen äußert Frost auf 8 bis 14 Tage alte, gute Portlandcementwaaren keinen nachtheiligen Einsluß mehr; es werden im Gegentheil die im Winter gefertigten Stücke viel rascher hart und durchweg auch sester, als die im Sommer gefertigten. Das erklärt sich dadurch, daß den im Winter gefertigten Waaren das zur Erhärtung nöthige Wasser durch die Luft nicht entzogen wird und in Folge davon der Erhärtungsproceß ungestörter vor sich geht. Im Sommer hergestellte Cementwaaren müssen, eben aus Rücks

sicht auf letzteren Umstand, hinreichende Zeit in geschlossenen Räumen unter beständigem Feuchthalten verbleiben, da dieselben nur so die zur gleichmäßigen Ershärtung von außen und innen nöthige Nahrung an Feuchtigkeit erhalten.

Die genaue Beobachtung des hier beschriebenen Berfahrens bietet nach allen bis jest gemachten Erfahrungen die einzige sichere Sarantie, Cementwaaren allen Art herzustellen, welche den Unbilden der Witterung widerstehen, äußerst solide und von bedeutender Härte und Festigkeit sind.

Häusig wird aber noch zur Anfertigung von Bauornamenten u. derglein möglichst rasch bindender Cement verwendet, der nach 3 bis 4 Stunden aus der Form genommen werden kann. Dieser an sich zu solchen Zwecken schon untaugliche Cement wird dann meist ohne Beimischung von Sand u. s. w. und serner mit Zusatz einer Menge überschüssigen Wassers verarbeitet, flüssig in Formen gegossen und ähnlich wie Gyps behandelt; in vielen Fällen werden dann noch die sertigen Cementstücke schon nach wenigen Tagen im Freien versetz. Hierdurch wird den Hauptbedingungen, welche allein die Sicherheit sür die Solidität und Haltbarkeit von Cementwaaren verbürgen, direct entgegengearbeitet und darin liegt auch der Hauptgrund, weshalb den Cementwaaren oft ein Mißtrauen entgegengesetzt wird.

Biele Bilbhauer und Stuccateure behaupten, daß man Ornamente u. s. m nur mit rasch bindendem Cement herstellen könne und daß durch Beimischung von Sand die Stücke nicht sauber und scharf aussallen. Diese Behauptungen sind nicht stichhaltig. Alle schnell bindenden Cemente geben nach dem Erhärten im Ganzen nur lockere, leichte, wenig widerstandssähige Massen. Auch lassen sich aus Mischungen von Cement und so seinem gemahlenem Sande, wie solcher beim Passiren durch ein 900-Maschensieb erhalten wird, durch Stampsen Cementwaaren herstellen, an denen selbst ein geübter Cementkenner oft schwer unterscheiden kann, ob er reinen oder mit Sand vermischten Cement vor sich hat. Auf diese Beik kann man also das sauberste Ansehen mit gleichwohl möglichst magerer Mischung von 3 Thln. Sand verbinden und wird badurch schon dem Entstehen von Haarrissen sehr entgegentreten. Bedingung ist, daß nicht allzu viel Wasser zeinem num und nicht locker eingegossen, sondern eingestampst wird (Erdmenger 1).

Auch der weitere Einwand, daß hohe Sandzusätze längeres Stehen da Gegenstände vor dem Versandt nöthig machen, ist nach Erdmenger?) insosen nicht stichhaltig, als gestampste Sachen schneller eine gewisse Festigkeit erlangen als gegossene. Nimmt man Feinsand, so kann man sehr hoch in den Zusätzen gehen, ohne die Stücke etwa ungewünscht rauh und porig zu machen. Erdmenger macht darauf ausmerksam, daß man sich in allen solchen Fällen zum Zweckschneller Versendung des Hochdruck-Dampsexupparates (Patent Wichaelis) s. S. 286 bedienen kann. Macht man z. B. die Stücke mit etwa 4 bis 5 Thu Feinsand sertig (durch Pressen oder Einstampsen), läßt sie 24 Stunden erhärten und giebt sie dann zweimal 24 Stunden in den Apparat und erhält sie während

¹⁾ Thonind. = 3tg. 1881, S. 96.

²⁾ Deutsche Bauzeitung 1881, S. 236.

dieser Zeit auf einem Drucke von ca. 20 Atmosphären, so sind sie unmittelbar nach dieser Procedur versandtschig. Oft braucht man auch nur kürzere Zeit und bei geringerem Drucke zu kochen und erhält gleichwohl schon genügende Festigkeit. So wurden z. B. dicht geschlagene Probekörper aus mit 11 Thln. Feinsand verssetzem Cement in dieser Weise behandelt und zeigten darauf 13,5 bis 16,5 kg absolute Festigkeit, also im Mittel 15 kg. Der Cement war zwar ein ganz vorzüglicher; gleichwohl war die Festigkeit auf gewöhnlichem Wege erst nach einem Monat 5,5 kg. Es dürste daher nach dieser Richtung hin die Anwendung von Hochdruckdampf eine Zukunst haben. Die Anschaffung der Kosten des Apparates dürsten bald dadurch aufgewogen werden, daß man mit sehr geringen Mengen des theuren Cementes arbeiten und gleichwohl die Sachen nach kürzester Frist so gesahrlos versenden kann, wie sonst nur nach einer Erhärtungsbauer von vielen Monaten.

Es ist eine bekannte Thatsache, daß manche Cementarbeiten, selbst bei tadelloser Qualität des Cementes im Freien Risse bekommen, und daß ans reinem Cement angesertigte Proben, die anfangs im Wasser erhärteten, im Zimmer sich durchaus rißfrei erhielten, während entsprechende Proben im Freien rissig werden. Dyckerhoff!) stellte nun Beobachtungen an über die Ursache der Rißbildung im Freien; die von Dr. Schuhmann über das Dehnen und Schwinden der Cementmörtel (s. S. 285) gewonnenen Resultate ließen ihn vermuthen, daß diese Volumänderungen die Ursache der Risse seien. Es wurden daher nach dieser Richtung hin die Untersuchungen fortgesetzt und namentlich das Verhalten der Mörtel an freier Luft gegenüber demjenigen im Zimmer beobachtet.

Bu biesem Zwecke wurden 15 Prismen von 10 cm Länge aus reinem Cement angefertigt, der aus den verschiedensten renommirten Fabriken stammte. Nachdem die Prismen 8 Wochen in einem feuchten Raume und 5 Wochen im Zimmer erhärtet waren, wurde ein Theil derselben ins Freie gelegt, mährend die übrigen im Zimmer verblieben. Nach Verlauf eines Jahres hatten die im Freien befindlichen Prismen fammtlich Risse erhalten, während die Prismen im Zimmer keine Spur von Rissen zeigten. Die gleichzeitig vorgenommenen Messungen mittelft des Bauschinger'schen Apparates (f. S. 283) ergaben bei allen Prismen, so lange dieselben im feuchten Raume erhärteten, eine sehr geringe Ausbehnung; als sie (nach 8 Wochen) in das trockene Zimmer gebracht wurden, ein Schwinden. Diejenigen Prismen, welche nach 13 Wochen ins Freie gelegt wurden, zeigten ein abwechselndes Dehnen und Schwinden, während die im Zimmer gelaffenen Prismen ein ständiges Schwinden aufwiesen. Nach Jahresfrist waren die Prismen im Zimmer durchschnittlich um 0,243 mm, die im Freien liegenden Prismen um 0,169 mm geschwunden; lettere weniger, weil sie durch atmosphärische Niederschläge zeitweilig naß wurden und dabei eine Ausbehnung erfuhren.

Hieraus ergiebt sich, daß nicht das absolut stärkere Schwinden die Ursache der Risse ist, sondern daß im Freien das ungleichmäßige plötzliche Dehnen und Schwinden und insbesondere das rasche Austrocknen an der Ober=

¹⁾ Thonind. = 3tg. 1882, S. 100.

fläche die Risse hervorruft. Die Risse wurden in der That auch stets in den Zeiträumen beobachtet, in welchen die Messung ein auffallend starkes Schwinden ergab.

Durch Zusatz von Sand wird, wie dies durch Messungen constatirt wurde, die Schwindung des Mörtels nicht nur geringer, sondern sie wird auch gleichmäßiger, und ist dies der Grund, warum man durch Sandzusatz zum Cement die Risse vermeiden kann. So sind Proben — eingestampste Würfel von 10 cm Seite — mit ein oder mehr Theilen Sand nach mehreren Jahren im Freien rißfrei geblieben, während Würfel aus reinem Cement Nisse erhielten. Solchwührsel mit Sandzusatz jedoch, bei denen die Obersläche mit reinem Cement abgeglättet wurde, bekommen im Freien in diesem glatten, dünnen Ueberzuge Haarrisse.

Es ist also nicht allein zu verwerfen, daß Gegenstände, die der Witterung ausgesetzt werden, aus reinem Cement hergestellt werden, sondern es muß zur Vermeidung von Haarrissen auch Sorge getragen werden, daß dieselben keine Oberstäche aus reinem Cement erhalten.

Nach Dyckerhoff's Erfahrungen beeinträchtigen übrigens Haarrisse die Dauerhaftigkeit nicht — weil sie nur an der Obersläche sich befinden — dieselben sollten jedoch des unschönen Aussehens wegen vermieden werden. Durch Zusäte anderer Materialien, welche eine größere Vertheilung des Cementes bewirken, erreicht man denselben Zweck, wie durch Zusat von Sand, es wird dadurch ebenso die Entstehung von Rissen vermieden.

Um Cement gegen Witterungseinflusse widerstandsfähig gu machen, werben nach E. Puscher1) die Cementfabrifate 24 Stunden lang in eine kalte Lösung von 1 Thl. Eisenvitriol in 3 Thle. Wasser gelegt, dam an der Luft getrocknet. Die dadurch entstandene Gisenorydhydratverbindung mach nicht nur die Cemente bichter und härter, sondern auch widerstandsfähig gegen Witterungseinflüsse. Die Cementmasse nimmt dabei ohne Formveranderung 10 Proc. an Gewicht zu. Cementverpute sichert man gegen Witterungeeinflüsse durch wiederholte Anstriche mit der erwähnten Gisenvitriollösung Zeigt sich beim vierten Anstrich keine dunkle, grünlich-schwarze Färbung bes Cementverputes mehr, so ist das ein Zeichen, daß die Oberfläche mit der Gifer verbindung gesättigt ist. Nach dem Trocknen hat sich der Cementbewurf mit einer ockerfarbigen, nicht mehr mit Wasser abwaschbaren Schicht überzogen, auf welcher sich Wasserfarben haltbar zeigen. Ein zweimaliger Anstrich mit 5procentigem Seifenwasser genügt, um solche Cementverpute wasserdicht und nach dem Trochnen und Reiben mit einem Tuche ober einer Bürfte glänzend wie Delanstrich zu machen Böllig widerstandsfähig werden die mit Eisenvitriol behandelten Cementgegenstände, wenn man sie erwärmt in eine heiße Mischung von gleichen Theilen Parassu und Erdöl taucht. Auch für Anstriche auf altem und neuem Kalkbewurf ist die Eisenvitriollösung empfehlenswerth, da sie auch auf diesen abwaschbare und wasser dichte Ueberzüge erzeugt. Alte Kalkbewürfe müssen vorher von ihrer lockeren Fack durch Abwaschen gereinigt werden. Auch für Krankenzimmer ist dieser Gisen-

¹⁾ Thonind. = 3tg. 1882, S. 240. Chem. Centralblatt 1882, S. 573.

vitriolanstrich zu empfehlen, da die Wände durch Abwaschen mit Seifenwasser, wodurch der Anstrich immer wasserdichter wird, leicht gereinigt werden können.

Alexander Jacques Magaud in Fontenes (Frankreich) wendet Lösungen von schweselsaurem Zink, Eisenvitriol und Kupfervitriol zum Härten von Cement und Kalk an. Man kann entweder den Cement – oder Kalkmörtelverput mit diesen Lösungen bestreichen oder auch die Mörtelmischungen mit den Lösungen anrühren, wobei man dann den Kalk und Cementgehalt sehr vermindern darf (D. R. P. Nr. 14439).

Ein dem Wilhelm Reissig in Darmstadt patentirtes Versahren (D. R.-P. Nr. 8203 vom 3. Mai 1879) bezweckt, auf kürzestem Wege und ohne Alterirung ihrer Form Shps- und Cementgüsse und die dazu nöthigen Formen völlig wasserdicht herzustellen und zugleich damit eine Schicht zu erzeugen, die außer dem wiederholten Abwaschen mit Seisenwasser zc. auch das mechanische Reinigen von Staub zc. auf trockenem Wege gestattet.

Zur Ausstührung besselben' werden die gewöhnlichen oder mit Seise behanbelten oder sonst nach irgend einer Methode präparirten Gypsgüsse bezw. Formen getrocknet; die Cementgüsse ebenfalls. Hierauf werden dieselben einsach mit einer Ausstößung von Kautschut oder Guttapercha in Benzol, in Petroleumäther oder in Schwefelschlenstoff überzogen, bis nichts mehr davon einzieht. Durch Zusat von geringen Mengen Schwefelchlorid zur Schweselschlenstofflösung des Kautschuts kann man die Schicht auch vulcanisiren. Wo es wünschenswerth ist, können den Kautschuts oder Guttaperchalösungen Harze, Wachse, Firnisse 2c. zugefügt werden, wie sie endlich auch noch mit beliebigen Farben versehen werden können. Kleinere Gegenstände können auch durch Eintauchen in die angegebene Lösung überzogen werden. Anstreichen und bezw. Eintauchen werden so lange wiederholt, bis nichts mehr einzieht und eine völlig wasserdichte Schicht gesbildet ist.

Prof. Artus hat ein Versahren angegeben, die Festigkeit und Haltbarskeit des Cementes zu steigern. Nach ihm werden 100 Pfd. Cement mit 200 Pfd. Sand und 5 Pfd. einer Mischung von gebranntem Shps und geglühtem wassersfreiem Vorax nebst so viel Wasser vermischt, wie zur Bearbeitung der Masse ersforderlich ist. Die Mischung von Borax und Shps geschieht derart, daß man 1 Pfd. Vorax zum Slühen erhist (bis das Arhstallwasser entwichen), dann erkalten läßt, pulverisirt und dazu 45 Pfd. gebrannten und gesiebten Shps giebt. Artus betont, daß die Kosten sür Herstellung dieser Mischung höchst gering sind, während sich die Haltbarkeit des Cementes um das Doppelte steigert, und empsiehlt das Versahren namentlich zum Vergießen und Ausbessern von massiven Treppenssussen, Abwässerungen, Bekrönungen und zum Versetzen freistehender Cements und Thonornamente.

Stein anderen, ebenfalls zum Vergießen, namentlich von Eisen und Stein oder Mauerwerk geeigneten Cement erhält man nach Artus, indem man 5 Thle. Portlandcement mit 1 Thl. sein gepulvertem ungelöschtem Kalk mischt, dann 3 Thle. trockenen Sand hinzugiebt, die Masse durch einander rührt und hierzu nun 1 Thl. Kalkbrei nebst Wasserglaslösung von 1,20 spec. Sew. bis zum Entstehen eines steisen Breies giebt; die Masse muß gleich verwendet werden,

indem sie mittelst einer Relle auf das vorher mit Wasserglas angefeuchtete Eisensende und in die auszugießende Oeffnung eingegeben wird 1).

Bur Conservirung von Holz ist ein Anstrich von Cement empfohlen worden 2). Das zu bestreichende Holz soll jedoch nicht glatt (gehobelt) fein, am besten gefägt oder mit dem Sägehobel aufgerauht. Der Anstrich, von dem man stets nur so viel bereiten darf, als man in einer halben Stunde zu verbrauchen im Stande ist, wird wie folgt zusammengesett: 1 Thl. guter Cement, 2 Thle. feiner geschlämmter Sand, 1 Thl. ausgepreßter Käsestoff von frisch geronnener Milch und 3/4 Thle. Buttermilch. Während der Anstrich aufgetragen wird, muß die Masse beständig aufgerührt werben, weil sich sonst ber fein geschlämmte Sand am Boden des Gefäßes absett. Man streicht nicht zu fett und möglichst gleichmäßig, und wenn der erste Anstrich vollständig trocken ist, läßt man einen zweiten, ebenso vorsichtig gestrichenen folgen. Auch gehobelte Hölzer können bestrichen werden, nur ist der Anstrich nicht so dauerhaft und die Mischung kann etwas mehr Cement Als Ueberzug über den Cementanstrich erhalten die Hölzer einen Anstrich mit grünem Erdfirniß. Bei senkrecht stehenden Hölzern genügt ein einziger folder, bei folden, die der Witterung sehr ausgesetzt ober in schräger Lage sind, streiche man zweimal.

Um dem Portlandcement, als künstlicher Stein, beliebige Farben zu geben, hat man auch versucht, denselben zu färben. Selbstverständlich verhinden die graue Farbe des Portlandcementes die Erzielung von hellen reinen feurigen Farben; eine jede Farbe wird verwischt und zum großen Theile überdeckt durch das mit der verdunstenden Feuchtigkeit nach außen geführte Kalkhydrat. Auch sind hierbei alle Farben ausgeschlossen, welche durch die stark alkalische Reaction des Portlandcementes verändert werden.

Die Farben und die hinzuzusetzenden Mengen, um die gewöhnlich verlangten Nüancen zu erzielen, sind nach Rud. Dyckerhoff folgende³):

Schwarz, Braunstein .	•	•	•	•	•	•	12	Proc.
Roth, Caput mortuum	•	•	•	•	•	•	6	n
Grün, Ultramaringrün	•	•	•	•	•	•	6	77
Blau, Ultramarinblau.	•	•	•	•	•	•	5	77
Braun Daer							c	
Braun Daer	•	•	•	•	•	•	O	n

Bedeutend schöner werden alle mit den vorgenannten Farben hergestellten Gegenstände, wenn sie nach einiger Zeit mit verdünnter Wasserglaslösung einige Male überstrichen und mit Bimsstein abgeschliffen werden.

¹⁾ Baugewerkszeitung 1869, S. 33.

²⁾ Chem. Centralblatt 1884, S. 542.

³⁾ Thonind. 3tg. 1882, S. 104.

D. Lehmann¹) hat den Einfluß, den die verschiedenen Farbstosse auf die Festigkeit ausüben, durch directe Versuche sestgestellt. Ein bestimmter Tement, der, nach dem Normenversahren geprüft, an sich nach 1 Monat 16 kg und nach 6 Monaten 25,7 kg absolute Festigkeit auswies, wurde mit verschiedenen Farben versetz, so daß deren Gewichtstheil in der gefärbten Mischung 10,20 bis 50 Proc. betrug. Da gleiche Wassermengen je nach der angewandten Farbe sehr verschiedene Consistenzzustände ergaben, so wurden jedesmal die Wassermengen dem Bedürfniß angepaßt, und zwar wurde jedesmal so viel Wasser zugegeben, daß etwa eine Consistenz wie bei den Normalproben entstand. Alle Proben wurden direct aus dem Wasser geprüft.

Bei diesen Versuchen ergab sich: Während alle Farben, die angewendet wurden, die Festigkeit verminderten, erhielt man bei den Ultramarinfarben (blau und grün) eine Festigkeit, die selbst bei 40 Proc. Farbengehalt noch über die Festigkeit des ungefärbten Cementes erheblich hinausging.

Lehmann nimmt an, daß die Zunahme der Festigkeit lediglich durch die hydraulischen Eigenschaften des Ultramarins bedingt sei.

Nach R. Dyckerhoff?) wird gleichfalls durch den Zusatz der Ultrasmarinfarben die Festigkeit des Cementes etwas erhöht, dagegen durch die übrigen Farben etwas geschwächt; diese lettere Wirkung wird indeß wieder dadurch aufgehoben, daß der Cement nach Beimischung der Farben nochsmals gemahlen wird, wodurch der Cement an Feinheit gewinnt und die Festigkeit sich wieder so weit erhöht daß ein Unterschied gegen den gewöhnlichen Cement nicht mehr besteht. So ergaben schwarze (mit 12 Proc. Braunstein) und rothe (mit 6 Proc. Caput mortuum) Cemente, wie sie langsam bindend zur Plattens, überhaupt Kunststeinfabrikation geliefert werden, bei der Normenprobe nach 24 Tagen eine Festigkeit von 20 kg pro Quadratcentimeter.

Erdmenger hat gleichfalls nachgewiesen, daß ein Zusat von Ultrasmarin die Festigkeit erhöht. Ein Cement, nach den Normen mit 3 Thln. Sand geprüft, gab nach 1 Monat 16 kg, nach 6 Monaten 25,7 kg Festigkeit. Es wurden nun diesem Cemente 40 Proc. Ultramarinblau beigemischt und die so erhaltene Wasse mit 3 Thln. Sand eingeformt, so daß also jetzt nur ⁶/₁₀ Gewthle. Cement auf 3 Gewthle. Sand + 0,4 Gewthle. Farbe kamen, mithin der Cement zu den übrigen Bestandtheilen sich verhielt wie 1:5,7. Gleichwohl war nun die Festigkeit nach 1 Monat 18,5 kg und nach 6 Monaten 31,5 kg. Bei 40 Proc. Zusat von Ultramaringrün war die Festigkeit in den entsprechenden Zeitfristen 17,5 kg und 28,0 kg. Die Proben wurden vor dem Zerreißen direct aus dem Wasser entnommen und waren ausschließlich in demselben erhärtet.

Wie oben bemerkt, nimmt Lehmann an, daß die Zunahme der Festigkeit lediglich durch die hydraulischen Eigenschaften des Ultramarins bedingt sei; hierzu

¹⁾ Deutsche Bauzeitung 1880, S. 500. Wagner's Jahresber. d. chem. Technoslogie 1880, S. 517.

²⁾ Thonind. = 3tg. 1882, S. 104. Wagner's Jahresber. der chem. Technologie 1882, S. 667.

³⁾ Thonind. = 3tg. 1880, S. 397.

bemerkt Erdmenger 1): Daß eine chemische Action denkbar ist, kann gewiß zusgegeben werden, allein ihn bestimmen verschiedene Wahrnehmungen und Analogien mit anderen Untersuchungen (Zusat von Fettkalk, geschlämmter Kreide zu Portlandcement) dazu, die Festigkeitserhöhung in der Erhärtungszunahme vor Allem physikalischen Verhältnissen zuzuschreiben (s. S. 316).

Sehr dauerhafte Färbungen erhält man nach Dr. Frühling?) durch stereochromische Anstriche. Auch lassen sich billige und dauerhafte Anstriche erzielen, wenn man dem trockenen Farbekörper ein gleiches Volumen feinst gepulverten (vorher geglühten und abgelöschten) Chalcedon (Feuerstein) beimengt und diese Wischung, mit dünner Kalkmilch angerührt, auf die frischen Oberslächen der Cementarbeiten aufträgt. Noch besser haftet der Anstrich, wenn man der slüssigen Farbe etwas Wasserglas beimischt. Das durchscheinend hellgraue Pulwer des Chalcedons hat eine so geringe Decktraft, daß die Farben durch dessen Beien Beie mengung kaum verändert werden.

Selbstverständlich sind nur echte, gegen Alkalien unempfindliche Minerals farben hierzu anwendbar. Der Widerstand der Anstriche gegen atmosphärische Einflüsse ist so vollständig, wie der des Cementgusses selbst; ein Ablösen sindst nicht statt. Der Ton dieser Anstriche ist sehr angenehm durchscheinend.

Wandslächen von großer Schönheit erhält man durch Auftragen einer Mischung von seinst pulverisirtem Marmor und Chalcedon zu gleichen Theilen. Dieser Mischung setzt man etwas Chromgrün (Chromoryd) zu, so daß der Ton derselben schwach zur Geltung kommt. Das Auftragen des Anstricks muß stets kurz nach dem Abbinden des Cementes geschehen und die Technik muß so gehandhabt werden, daß möglichst ein einziger Anstrich genligt, um die gewülnschte Farbe zu erreichen. Gelingt dieses nicht, so muß der zweite Anstrick mit der in verdünnter Wasserglaslösung vertheilten Farbe gemacht werden. Sie reichliches Benetzen der Arbeit während der ersten acht Tage nach der Vollendung ist unerläßlich, um die innigste Verbindung des Anstrichs mit der Cementmanz zu erzielen.

I. Ferwer in Trier ließ sich polychromische Cemente patentiren (D. R.=P.). Diese neuen Producte, welche mit den bekannten Cementen um die Eigenschaft des Erhärtens gemein haben, werden auf folgende Weise dur gestellt: 5 Thle. kohlensauren Kalk (nicht Kreide) und 1 Thl. Ultramarin werden mit ein wenig Wasser zu einer zusammenhängenden plastischen, 1 cm dicken Masse vereinigt; trocken geworden, wird dieselbe mit einer gesättigten wässerigen Lösunz von eisensreiem Zinkvitriol so lange überstrichen, als diese noch eindringt und die Oberstäche nicht wieder ausweicht; wieder getrocknet und jetzt mit einer schwach erhärteten Oberstäche versehen, wird sie in eine auf 64° erwärmte Zinkvitriolischen gebracht, jedoch ohne sie früher darin ganz unterzutauchen, dis sie von derselben durchzogen ist; alsdann wird sie einige Wase darin umgewandt und nach

¹⁾ Deutsche Bauzeitung 1881, S. 21.

²⁾ Dingl. pol. 3. 199, 497.

³⁾ Thonind. = 3tg. 1878, S. 280. Wagner's Jahresber. der chem. Technologie 1878, S. 714.

ungefähr fünf Stunden herausgenommen; dadurch wird die Masse in einen mehr 118 marmorharten, dem Lasursteine ähnlichen Stein verwandelt, der sich schleifen und poliren läßt und der Einwirkung der Luft und des Wassers widersteht. Die Untersuchung ergab, daß die erlangte Härte von aufgenommenem Wasser herrührt.

Das Ultramarin kann durch jede andere Mineralfarbe ohne Veränderung ersetzt werden und solche Cemente lassen sich in allen Farbentönen darstellen für

die Verwendung zu becorativen Zwecken.

Rud. Dyckerhoff 1) bemerkt zu diesen Cementen: es lasse sich noch nicht bestimmen, ob die Marmorhärte derselben sich auf die Dauer bei Einwirkung des Wassers und der Luft halten werde. Die mit feinst gemahlenem Marmor mit und ohne Ultramarin hergestellten Probestücke seien allerdings sehr schön. Die Manipulation sei immerhin eine schwierige und langwierige; diese Cemente eignen sich auch, wie Ferwer selbst bemerkt, nur zur Herstellung von Flächen, da beim Bestreichen der noch nicht festen Masse mit Zinkvitriollösung die Kanten 2c. zerstört werden.

Als Ersatz für Marmormosaik werden in neuester Zeit von verschiedenen Fabriken Cementmosaikplatten für Fußbodenbeläge, für Wandverkleidungen 2c. gefertigt.

Die Firma Windscheid, Göcke & Co. in Köln²) (D. R.-P. Nr. 11393 vom 27. Januar 1880) stellt ihre Mosaikplatten berart her, daß kleine, von der Maschine geschnittene farbige Cementwürfel von etwa 7 mm Seitenlänge in eine verbindende Cementunterlage eingepreßt werden; letztere bildet den weißen, grauen oder farbigen Grund für die von den Mosaikwürfelchen dargestellte Zeichnung. Die Platten werden geschlissen und in quadratischer Größe von 30 cm Seite geliesert.

Cementmosaikplatten werden auch dargestellt von der Fabrik: Bauhütte sür Kunststeine von J. Monod von Froideville in Potsdam, dann von H. Reinarz in Heerdt bei Düsseldorf, von Freiherrn von Löwenstern in Ober-Alm, Neumüller in Nußdorf bei Wien³) 2c.

D. F. Jonath ließ sich ein Verfahren zur Bildung von marmorirten Cementgegenständen patentiren (D. R.=P. Nr. 28338 vom 20. November 1883).

Je nachbem man dreis oder mehrfarbig marmorirte Cementgegenstände erstengen will, wird verschieden gefärbter Cement, und zwar jede Farbe besonders, zu einem möglichst steisen Teig mit Wasser angemischt; dann wird der farbige Cementteig im Wechsel lagenweise über einander gelegt, und bedingt dabei die Art der Marmorirung, welche man erzeugen will, auch die Art und Weise, in welcher das Uebereinanderlegen zu geschehen hat. Der so gebildete, verschiedensartig gefärbte Cementklumpen wird dann zu einer compacten Masse zusammensgeklopft. Will man recht dünne Aberungen erzeugen, so hat man den Klumpen nur recht breit aus einander zu klopfen. Dann schneidet man den Cementklumpen je nach Bedarf sür den zu erzeugenden Gegenstand in dünne oder dickere Scheiben,

¹⁾ Industrieblätter 1878, S. 342.
2) Thonind. = 3tg. 1880, S. 414.

⁸⁾ Wagner's Jahresber. der chem. Technologie 1878, S. 713.

und zwar so, daß die Schnittsläche die verschiedenartig gefärbten Lagen durch schneidet, ordnet diese jetzt verschiedenfarbig geordneten Scheiben in der Form und stampft sie darin fest ein. Nachdem die Gegenstände genügend erhärtet sind, nach etwa 24 Stunden, wird die Form entfernt, den geformten Gegenstand läßt man dann ca. 4 Wochen unter Wasser erhärten.

Um gefärbten und ungefärbten Cementkunststein zu poliren, ber fährt man nach D. F. Jonath in Hanau (D. R.=P. Nr. 27579 vom 20. November 1883) folgendermaßen: Die geformten erhärteten Gegenstände schleift man anfangs mit Sandstein, dann mit Bimsstein, wobei bei marmorirten Gegenständen die Marmorirung deutlich heraustreten muß. Die nach dem Schleiftnetwa zum Vorschein kommenden Poren werden nun mit entsprechendem gefärdtem Cementbrei gespachtelt. Nachdem der Gegenstand dann ferner einen 10= bis 14tägigen Erhärtungsproceß durchgemacht hat, wird der überschüssige Spachtelement mit Vimsstein abgeschliffen. Dann läßt man ihn an der Luft anstrocknen.

Nach dem Trocknen trägt man auf die zu polirenden Flächen mit einem Binsel oder Schwamm Wasserglas von 20° auf, dis nichts mehr hineinzielt. Dadurch gewinnt der Gegenstand an Härte und verdichtet sich vollständig. Die auf der Obersläche angetrocknete Wasserglas wird nun mit Bimsstein abgeschlissen. Dann beginnt der Politurschliff mittelst sehr feinen Smirgelpulvers. Letten wird dinn über die zu polirende Fläche gestreut; durch geschicktes Reiben mie einem leinenen Ballen, welcher abwechselnd mit Wasserglas von 20° und Alaun wasser angeseuchtet wird, tritt dann bald ein sehr hoher Grad von Politur her vor. Zum Schluß polirt man die Fläche mit Schweselpulver und Zinnasche alindem man den Ballen wieder ein wenig mit Alaunwasser anseuchtet und so lang reibt, dis der Ballen trocken ist.

Hergestellt; hierbei wird gewöhnlich vorher die Oberfläche des Verputzes mit icht verdünnter Säure abgewaschen, um die meistens sich zeigenden hellen Flecken wird kohlensaurem Kalk zu entfernen. Die Waschung mit verdünnten Säuren bewirkt beim Verputz, welcher mit einem zu geringen Sandzusatze hergestellt wurde mit eine porzellanartige Oberfläche bekommen hat, eine feinkörnige Rauhheit der Fläcke, auf welcher der Anstrich besser haftet.

Nach Dr. H. Frühling ist ein das Waschen mit verdünnten Säuren wir übertreffendes Mittel, den Cementverputz sür Delsarbenanstriche zu präparirat die Anwendung von kohlensaurem Ammoniak. Namentlich empsiehlt statu das durch längeres Aufbewahren an der Luft zersallene Salz, welches ir Wesentlichen doppeltkohlensaures Ammoniak ist. Bestreicht man den etwa 20 Tazz alten Verputz mit einer Ausstöhlung von ca. 100 g des Salzes in 10 Liter kalten, höchstens lauwarmem Wasser, so zeigt die Fläche nach dem Austrocknen eine gleichmäßige hellgraue Farbe, und ist nun zur Aufnahme von Delsarbenanstricken ausgezeichnet vorbereitet. Ueber die Haltbarkeit des Anstrickes hat Frühling verschiedene Proben gemacht, indem er auf einer Seite bestrichene Probesikke einige Tage lang in Wasser ausbewahrte, dann mit der Farbensläche der Mittage sonne und im Winter dieselben Stücke den gesammten Einslüssen der Atmosphäre

aussetzte, ohne daß er bemerkenswerthe Beschädigungen des Anstriches beobachten konnte 1).

Wo man sich der gewohnten Waschungen mit Säuren noch bedienen will, ist jedenfalls der Schweselsäure der Vorzug zu geben. Chlorcalcium, bei Waschungen mit Salzsäure, essigsaurer Kalk, bei denen mit Essig sich bildend, sind beide sehr hygrostopische Salze, welche bei ihrem andauernden Feuchtigkeitsgehalte die Obersläche des Cementverputzes für Delfarbenanstriche jedenfalls nicht vortheilshaft disponiren 2).

Nach Dr. Michaëlis ist die Behandlung von Cementputsslächen mit verdünntem Wasserglas die vorzüglichste Vorbereitung für einen Oelsanstrich. Da verdünntes Wasserglas sehr viel leichter von der Kohlensäure zerlegt wird, als eine concentrirte Lösung, so empsiehlt es sich, dem Wasserglas des Handels die dreis dis vierfache Menge Wasser hinzuzusügen. Einige Zeit zuvor, ehe man einen zweiten und dritten Anstrich mit dieser Lösung giebt, wasche man, wosern ein inzwischen eingetretener Regen dies nicht schon gethan, mit reichlichem Wasser das Alkali fort.

Die Wirkung des Wasserglases ist hier die: Mit dem kaustischen Kalke in der äußeren Kruste kieselsauren Kalk zu erzeugen und durch die Einwirkung der atmosphärischen Kohlensäure, welche sich des mit der Kieselsäure verbundenen Alkalis bemächtigt, Kieselsäure in den äußeren Poren abzuscheiden, welcher außer ihrer totalen Unlöslichkeit noch ganz vorzüglich verkittende Eigenschaften zuskommen 3).

Im Anschlusse an die Wassermörtel sei hier eines feuersesten Cementes erwähnt, der von H. Neuenheuser in Bonn erfunden wurde und von Franz Coblenzer in Söln unter dem Namen Plastischer Dinastrystall sabricirt wird. E. Bischof⁴) hat denselben einer eingehenden Untersuchung unterstellt und dabei Nachstehendes gefunden: Das pulversörmige grauweiße Material sühlt sich durchweg sein, nicht körnig an und färbt puderartig ab. Auf einem Messingsiebe mit 225 Maschen auf 1 gem bleibt von dem bei aller Feinheit doch knirschenden Mehle nichts Siebgrobes liegen. Erst auf einem Siebe mit 720 Maschen verbleibt ein Rückstand von 3,4 Proc., bestehend aus ganz gleich seinem Streusande, der unter der Lupe klare, durchscheinende runde Duarzkörnchen mit nur wenigen schwarzen Pünktchen wahrnehmen läßt. Wit Wasser digerirt, reagirt die Masse schwach alkalisch, und es wird eine geringe Menge Kalk nehst Kieselsaure ausgezogen; mit Salzsäure übergossen, zeigt sich keine Bläschenentwickelung.

Die mit Wasser angemachte Masse giebt einen außerordentlich bildsamen, jedoch in der Luft in kurzer Zeit thonharten Teig, dessen kittähnliche Beschaffen-

¹⁾ Polyt. Centralbl. 1871, S. 261.

²⁾ Thonind. = 3tg. 1881, S. 334.

³⁾ Dr. Michaëlis, Die hydraulischen Mörtel 2c. S. 313.

⁴⁾ Dingl. pol. J. 218, 373; 221, 345; 222, 570. Thonind. = 3tg. 1882, S. 4. Seger, D. Töpfer= u. Ziegler = 3tg. 1876, S. 273.

Die chemische Analyse ergab nachstehende Zusammensetzung:

Rieselsäure		•	•	•	•	•	•	86,42
Thonerde		•	•	•	•	•	•	9,33
Eisenoryd		•	•	•	•	•	•	0,86
Rast .		•	•	•	•	•	•	0,34
Magnesia		•	•	•	•	•	•	0,22
Altali (alé	R	ıli b	ered	hnet	:)	•	•	0,37
Glühverlu	st.	•	•	•	•	•	•	2,40
								99,94

Dieser seuerseste Cement vereinigt mehrere günstige Eigenschaften in sich welche seine Berwendung ermöglichen. Derselbe, mit Wasser angemacht, vermag sich jedweder beliebigen Form anzubequemen; die complicirtesten Formen lassen sich damit sofort in jeder Größe wie Stärke leicht und in einem Stück aussühren. Das Material kann daher als Ersatz für alle Arten seuersester Formsteine, serner zum Anwurf, Futterreparatur, zu Feuerungsanlagen jeglicher Art bis zur kleinsten hinab dienen. Besonders hervorzuheben ist das Verhalten der ausgetrockneten Masse, in dis zur Gußstahlhitze gesteigertem Hitzegrade vollkommen unveränderlich zu bleiben. Das Material brennt sich dabei sest und erhärtet und macht daher ein Brennen vor der Benutzung überslüssig.

Höchst einfach ist die Gebrauchsanweisung: der feuerfeste Cement wird ohne Zusatz anderer Materialien (also auch ohne Kalk) mit so viel Wasser angemacht, als dem Zwecke entspricht, wozu er dienen soll. Zum Vermauern sowie zum Putzen z. B. wird mehr Wasser zuzusetzen sein, als wenn man Werkstücke fabricirt.

h. Scott's Selenitmörtel und Magnesiacement.

Im Jahre 1854 machte ein englischer Ingenieurofficier, H. P. D. Scott, die Beobachtung, daß Aeskalk, in der Rothglühhitze den Dämpfen von brennens dem Schwefel ausgesetzt, sich nicht mehr löscht, aber zerrieben und mit Wasser

angemacht, hydraulische Eigenschaften erlangt 1). Hierbei zeigte sich auch, daß an sich hydraulische Kalksteine einen noch besseren Cement lieferten, als gewöhnliche sich sett löschende Kalksteine. Das so gewonnene Product wurde in England auch unter dem Namen Scott'scher Cement im Militärbauwesen angewendet.

Bur Aufklärung des Vorganges bei der Bildung dieses Cementes, sowie zum Berständniß der Grundlagen und Bedingungen seiner hydraulischen Eigenschaften sührte Fr. Schott?) umfassende Versuche aus und wies durch dieselben nach, daß der Scott'sche Cement zwar je nach der Temperatur der Darstellung mehr oder weniger Schwefelcalcium enthalte, daß derselbe aber seine hydraulische Eigenschaft lediglich der Zusammenwirtung von Aestalt und schwefelsaurem Kalt in der Hist versanke. Schott zeigte auch, daß sehr verschiedene Gemenge beider von 1 Mol. dis 6 Mol. Kalterde auf 2 Mol. schwefelsauren Kalt dazu taugen — und daß die Hydraulicität der verschiedenen Gemenge in hohem Grade abhängig ist von der Temperatur, welcher sie beim Glühen ausgesetzt werden. Selbst bloßer die zum Sintern geglühter Syps besitzt noch deutlich hydraulische Eigenschaften3).

Später änderte auch Scott sein Verfahren dahin ab, daß er dem gewöhnslichen Kalk vor der Behandlung in der Glühhitze etwa 5 Proc. Syps zusetzte. Dieser so bereitete Cement nimmt langsam Wasser auf und erhärtet unter mäßiger Wärmeentwickelung sehr stark, verträgt aber die dauernde Einwirkung des Wassers nicht ohne zu erweichen, wegen der zu großen Löslichkeit des Sypses.

Der Werth dieses Cementes für die Praxis stand nicht im Verhältniß mit den Herstellungstosten, er fand wenig Eingang. Dieser Umstand brachte Scott auf eine neue Abänderung zur Herstellung seines Cementes: er setzte den Gyps, etwa 2 dis 5 Proc., einsach beim Löschen des Kalkes zu, ohne ihn nochmals dasmit zu brennen; dabei wurde die Sache ebenso einsach und billig, wie sie vorher umständlich und theuer war. Mit dieser Abänderung ist Scott's Cement ein ganz und gar anderer, auf verschiedenem Principe beruhender geworden. Es zenügt in der That, das Wasser, worin man den gewöhnlichen Kalk wie siblich öscht, vorher mit einigen wenigen Procenten Gyps zu versetzen, und das ganze Berhalten des Kalkes ist ein anderes. Er löscht sich in dem gypshaltigen Wasser nicht mehr wie gewöhnlich oder nur äußerst unvollkommen. Mit Gyps behandelter Kalk erhigt sich nicht oder wenig beim Löschen und giebt einen rascher und stärker rhärtenden Mörtel mit Sand, und zwar verträgt derselbe doppelt so viel Sand als der sette Maurerkalk ohne Gyps. Diesem neuen Cement hat Scott den Ramen Selenitmörtel, selenitic mortar, gegeben 4).

Nach vorliegenden Angaben soll der Selenitmörtel auf folgende Weise zusvereitet werden: Man setzt dem Wasser zuerst den Syps zu und nach gehöriger Nischung beider den Kalk und verarbeitet ihn mit dem Sypswasser unter der

¹⁾ Dingl. pol. 3. 146, 292; 175, 292. Anapp, Amtlicher Bericht über die Biener Weltausstellung 1873, 3, 580.

²⁾ Dingl. pol. 3. 202, 52.

⁸⁾ Cbend. 202, 355.

⁴⁾ Engineer, December 1871 u. September 1872; Engineering and Mining ournal, Januar 1871. Scientific American, August u. December 1871.

Feichtinger, Cementfabrifation.

Mörtelmühle zu einem gleichmäßigen dicklichen Schlamm 3 bis 4 Minnten lang; zuletzt incorporirt man den Sand ebenfalls in der Mörtelmühle 10 Mir nuten lang.

Anstatt Gyps kann nach Scott auch eine entsprechende Quantität Schwesels säure, Eisenvitriol oder ein ähnliches Sulfat genommen werden, was natürlich immer auf dasselbe, nämlich auf die Bildung von schweselsaurem Kalk hinaus läuft 1).

Fr. Schott?) hat diese so merkwürdige und praktisch wichtige Wirkung des schweselsauren Kalkes auf den gebrannten Kalk einer wisserschaftlichen Untersuchung unterstellt, wobei er nachstehende Thatsachen sessischen Bon den englischen Ingenieuren wurde die Beodachtung gemacht, daß dieseinigen Kalke, die sich bei der gewöhnlichen herkömmlichen Behandlung schlecht und tröge löschen und so mager verhalten, daß sie an der Grenze der Brauchbarkeit siehen, gerade die geeignetsten für den Selenitmörtel sind. Hiermit in Einklang sand auch Schott, daß auf Kalk, der sich im Wasser augenblicklich ablöscht, der Inspekteinen Einfluß hat; dagegen bei langsam löschenden Kalken, die dem Einfluß des Gypses Zeit lassen, verzögert derselbe das Löschen beträchtlich, die zum Erlahmen der dabei auftretenden Erscheinungen, sowohl des Aufschwellens als der Wärmeentwickelung. So weit geht schon die Wirkung einer gesättigten Inspektiong.

Bei Zusat von mehr Syps, als das zum Anmachen des Kalkes nothwendige Wasser zu lösen vermag, knüpft sich an die Abschwächung des Löschens noch eine zweite Erscheinung, nämlich die Fähigkeit des Kalkes, zu erhärten, und zwar in einer Weise, die dem wie gewöhnlich gelöschten Kalk nicht zukommt, nämlich hydraulisch, d. i. mit Ausschluß der Kohlensäure unter dem bloßen Einfluß der Wassers.

Die Erhärtung erfolgt schon vollkommen bei Zusatz von 1,5 Gewthln. Spiauf auf 100 Gewthle. Kalt und wird durch Vermehrung des Zusatzes nicht weim erhöht. Die bindende Kraft, welche der Kalt dabei erlangt, ist so beträcklich daß sie selbst durch einen sehr starken Ueberschuß von ungebranntem Syps, bie 50 und 75 Proc. des Kalkes, noch nicht aufgehoben wird. Der Ueberschuß won Syps ist aber nur ein bloßer todter Ballast (wie Sand u. dergl.).

Mit dem Eintreten der Erhärtung, also mit dem ersten Abbinden, hint noch fühlbare Erwärmung ein. Bei dickeren Massen, 3 cm dicken Kugeln oder 3 cm starken Platten, steigt die Erwärmung immerhin bis zur Dampfbildung im Inneren und in Folge dessen zum Zerfallen in Körner und Mehl. Durch Sinlegen der Masse in kaltes Wasser nach dem Beginne des Abbindens wird die Dampfbildung durch Zerstreuung der Wärme und der Suß am Zersallen gehindert. Besonders dünne Güsse oder kleinere Stücke behalten ihren Zusammen hang auch ohne Abkühlen durch Wasser.

¹⁾ Fr. Schott macht darauf aufmerksam, daß schon im Jahre 1865 F. Schwärzter von Bregenz, bei Gelegenheit von Versuchen über die künstliche Erzeugung von lithographischen Steinen, diese Wirkung des Sypses auf Kalk auf nassem Begebenbachtete.

²⁾ Dingl. pol. 3. 209, 30.

Weitere Bersuche über das Verhalten von Kalk und Syps im Selenitmörtel ergaben folgende Thatsachen: Der gebraunte Kalk entzieht der Gypslösung — unter mäßiger Erwärmung, Zusammenhang seiner Theile mit ziemlicher Erhärtung und Beibehaltung seiner Farbe — einige Tausendstel seines Sewichtes an Kalksulfat; die Menge des aufgenommenen Kalksulfates steigt und fällt mit dem Borrath an Kalksulfat in der umgebenden Flüssigkeit; sie betrug bei Gypsmilch 1,8 mal so viel als bei Anwendung bloßer gesättigter Gypslösung; der Kalk giebt endlich das aufgenommene Sulfat an einen Ueberschuß von Wasser wieder vollständig ab. Der Kalk erschöpft die Gypslösung bei Weitem nicht, er entzieht vielmehr von dem darin vorhandenen Kalksulfat nur einen sehr kleinen Theil; der geringe Betrag des vom Kalke aufgenommenen Sulfats ist demnach in keiner Weise eine Folge von Mangel an solchem in der umgebenden lösung, sondern in der Natur der Erscheinung selbst begründet.

Schon das Schwanken der Menge des aufgenommenen Kalksulfates, je nach dem Gehalte der Lösung, und nicht minder der geringfügige Betrag spricht entschieden dagegen, daß hierbei eine chemische Verbindung, etwa die Bildung eines basischen Kalksulfates, eintritt. Um so ausgeprägter haben dagegen die Erscheinungen den Charakter eines physikalischen Vorganges, einer Absorption durch Flächenanziehung.

Die Flächenanziehung kann nur allmälig wirken, nicht plötzlich; der Kalk, welcher den Gyps auf sich verdichtet, wie die spinnbare Faser den Farbstoff, kann sich nur in dem Maße damit sättigen, als immer neue Antheile der Lösung an ihn herankommen; er bedarf dazu Zeit, nicht Secunden, sondern Minuten. Ein hitzigerer Kalk löscht sich augenblicklich mit dem Wasser, ehe er Zeit sindet zur Absorption des Gypses; ein matter Kalk dagegen hat reichlich dazu Zeit, ehe die Erscheinungen des Löschens sich geltend machen.

Der Ausgangspunkt der eigenthümlichen Wirkung des Gypses ist daher die Flächenanziehung des Kalkes; indem sie sich bethätigt, überzieht sich der Kalk in allen seinen Theilen mit Gpps, und zwar mit Gpps, der eben aus Gründen seiner Niederschlagung in der umgebenden Flüssigkeit unlöslich ist. Die Theilchen des Ralkes sind unter diesen Umständen wie mit einem Firniß überzogen, aber einem Firniß, der den Zutritt des Wassers zu dem eingeschlossenen Kalk zwar bedeutend erschwert, ohne ihn, der Natur des Gypses entsprechend, gänzlich abzuschneiden. Unter dieser Bedingung erfolgt nun der zweite Act des Vorganges, macht sich die Affinität des Kalkes zum Wasser geltend, tritt die Bilbung von Kalkhydrat ein. Das Wesentliche dabei ist, daß sie in Folge der beschränkten Berührung zwischen Ralf und Wasser sich nur allmälig und langsam vollziehen kann. Diese verlang= samte Bindung des Wassers hat zur Folge, daß die Entbindung von Wärme verlangsamt wird; die Wärme wird nur allmälig frei, so daß auch der größte Theil in derselben Zeit wieder zerstreut wird; der Kalk wird zu Hydrat, ohne sich zu löschen, er wird hydraulisch. Die hydraulisch erhärtete Masse nimmt naturlich an der Luft erst ihre eigentliche volle Festigkeit und bindende Kraft durch Absorption von Kohlensäure an.

Nach einem englischen Patent, welches Lake in London (13. Juli 1872) für E. F. Schott erhielt, wird Sppscement gewonnen, indem man natürlich

vorkommenden Anhydrit zu Pulver mahlt, mit 73,5 Proc. Kalkstein oder Kreik, gleichfalls gepulvert, mischt und das Gemisch in einem Siemen'schen Publis ofen schmilzt. Die geschmolzene Masse wird zerkleinert.

Daß die reine Magnesia für sich hydraulische Eigenschaften besith, b. h. einen Wassermörtel giebt, wurde zuerst im Jahre 1826 von Macleodil, und dann später von Vicat²) (1836) und von Passey³) (1847) beobachte, aber ihre Angaben fanden keine praktische Verwerthung. Erst als St. Claires Deville4) in einer im Jahre 1865 veröffentlichten Arbeit: Ueber die Hydraulicität der Magnesia, wiederholt diese Erscheinung bestängt, wandte sich ihr die allgemeine Ausmerksamkeit zu.

Deville fand nämlich zufällig, daß aus Chlormagnesium durch Glühn erzeugte Magnesia in Stücken lange Zeit einem Wasserstrahl ausgesetzt, so har wurde, daß sie Marmor ritte, dessen specifisches Gewicht und Festigkeit sie zeigle: in dünneren Stücken war sie durchscheinend. Nachdem die erhärtete Nacht sahre an der Luft gelegen, änderte sich dieselbe in ihrer Textur und Festigkeit nicht und zeigte nach diesem Zeitraume folgende Zusammensetzung:

Wasser	•	•	•	•	•	•	•	•	27,7
Rohlensäu							•		8,3
Thonerde	un	6	Sise	nor	ŋb	•	•	•	0,3
Magnesia	•	•	•	•	•	•	•	•	57,1
Sand.	•	•	•	•	•	•	•	•	5,6
									100,0

Es war also ein dem Brucit entsprechendes Hydrat gebildet worden, welche wie dieser sich nicht durch Aufnahme von Kohlensäure in Magnesiumcardore verwandelt. Die Brauchbarkeit der Magnesia zu Wassermörtel hängt jedoch gezi und gar von ihrer Dichtigkeit ab. Magnesia, bei niedrigerer Temperatur er brannt, wie sie für die Bereitung der Magnesia usta der Apotheken angewand wird, giebt ein sehr lockeres Pulver, welches mit Wasser nur zu einer Galent aufquillt; das beste Resultat erzielt man aus Magnesia, welche durch Glüben welchlormagnesium erhalten wird; die so dargestellte Magnesia verhält sich, went sie zum Hellrothglüben erhitzt worden ist, stark hydraulisch; wird sie daggstalt 2 Stunden lang weiß geglüht, dann gepulvert und mit Wasser zu einem Tristangemacht, so erhärtet sie nicht mehr, wenn man sie nicht mehrere Wochen son erhärtet sie nicht mehr, wenn man sie nicht mehrere Wochen son lang sangemacht, so erhärtet sie nicht mehr, wenn man sie nicht mehrere Wochen son

4) Dingl. pol. J. 179, 309.

¹⁾ Michaëlis, Die hydraulischen Mörtel 2c. 1869, S. 42. Anapp, Autlicher Bericht über die Wiener Weltausstellung 1873, 3, 577.

²⁾ Compt. rend. 2, 358.
3) Observations on limes, calcareous cements etc. London 1847, 61.

Deville fand weiter, daß auch ein Gemenge von gepulverter Kreide oder gepulvertem Marmor und fein geriebener Magnesia (in gleichen Theilen) mit Wasser einen etwas plastischen Teig giebt, welcher sich gut formen läßt und, einige Zeit in Wasser gelegt, Producte von einer außerordentlichen Festigkeit liefert, und daß diese Masse sich zum Gießen von Büsten eignet.

Beitere Bersuche von Deville und Hauenschild 1) mit Dolomit ergaben, daß derfelbe, schwach gebrannt, so daß nur das Magnesiumcarbonat seine Kohlenfäure verliert, das Calciumcarbonat aber unverändert bleibt (also bei einer Temperatur von 300 bis 400°), unter Wasser sehr rasch erhärtet und einen Stein von außerorbentlicher Barte giebt. Wird ber Dolomit stärker erhitt, fo daß sich in seiner Masse etwas Aestalt bilden kann, so verhindert letterer sein Erhärten noch nicht, und ber so gebrannte Dolomit ist also noch zu Wassermörtel tauglich. Wird der Dolomit aber so stark gebrannt, daß auch der kohlenfaure Kalk seine Rohlensäure verliert, so zeigt die Masse, im Gegensatze zu ge= branntem Kalt, in ganzen Studen nur eine geringe Aufnahmefähigkeit für Wasser. Es findet aber ein sehr energisches Löschen statt, wenn der gebrannte Dolomit gepulvert wird, wobei auch eine erhebliche Temperaturerhöhung stattfindet. dieses Pulver mit Wasser zu einem Brei angemacht, so hat man eine Masse, die man wie Gyps in Formen gießen kann und welche an der Luft so fest wird, daß fie durch den Nagel nicht mehr geritt werden kann. Wegen dieses letteren Ber= haltens wurde auch von M. Glasenapp in Riga die Verwendung des ge= brannten Dolomites zur Herstellung von Abgüffen anstatt bes Gypfes in Vorschlag gebracht 2). Seine Versuche haben ergeben, daß bei einiger Uebung tadellose Abgusse erzielt werden. Die Consistenz des Breies ist dabei insofern für das Gelingen der Operation von Wichtigkeit, als bei Anwendung von zu vielem Wasser ein Schwinden des Gusses während des Austrocknens eintritt, wodurch an den Theilen, die der Zusammenziehung nicht folgen können, leicht Risse entstehen. Die Guffe können auch nicht sogleich nach beenbeter Wasserbindung aus der Form entfernt werden, weil sie in dem Zustande noch zu zerbrechlich sind. Erst wenn das überschüssige Wasser verdunstet ist, gelingt es, durch vorsichtiges Rlopfen auf die Form, ben Guß von dieser abzulösen. Sett man bann die aus ber Form gelösten Gegenstände (etwa nach 14 Tagen) ber Luft aus, so erreichen sie in wenigen Tagen eine beträchtliche Härte, welche von der Oberfläche ausgehend allmälig in das Innere bringt. Beim Erhärtungsprocesse lassen sich im Wesentlichen drei Stadien unterscheiden; im ersten findet die Erstarrung der Masse durch chemische Bindung von Wasser durch den Kalk und in geringem Maße bei Magnesia statt; im zweiten Stadium, in welchem der Guß noch in der Form bleibt, geht die Erhärtung hauptsächlich durch Wasserverdunstung weiter, während sie im dritten Stadium durch Anziehung und Bindung von Kohlenfäure durch das Kalkhydrat zum Abschluß gelangt. Die Magnesia bleibt als Hydrat in den Guffen oder zieht die Rohlenfäure nur fehr langsam an. Bei einem etwa

¹⁾ Notizbl. d. deutschen Bereins f. Fabr. v. Ziegeln 2c. 1873, S. 280.

²⁾ Thonind. = 3tg. 1878, S. 11. Wagner's Jahresber. der chem. Techno= logie 1878, S. 729.

zwei Jahre alten Dolomitguß war nur so viel Kohlensäure aufgenommen worden, als zur Bindung durch den Kalt erforderlich ist. Leimformen sind für Dolomitsgüsse unbrauchbar, da sie bei der starken Wärmeentwickelung während der Wasseraufnahme erweichen.

Dr. Biedermann¹) fand bei einigen mit gebranntem Dolomit hergestellten Gegenständen nach langem Aufbewahren an der Luft unter Kohlensäureaufnahm ein Zerfallen, während andere nach längerem Aufbewahren an Härte bedeutent zugenommen hatten, zumal solche, welche von Natur aus und durch absichtlick

Hinzufügung noch fremde Stoffe wie Sand, Thon 2c. enthielten.

Sorel's) machte im Jahre 1867 die Entdeckung, daß gebrannte Magnesium mit einer Ausschung von Chlormagnesium, in der Stärke von 20 bis 30° B.
gemischt, sehr schnell und unter Wärmeentwickelung zu einer außerordentlich harten und festen Masse erstarrt, welche, gleich dem Portlandcemente, unter dem Einslusse von Wasser immer mehr erhärtet; er nannte diese Masse Magnesium cement und schrieb die Erhärtung derselben der Vildung von basischem Magnesium chlorid (Magnesiumorychlorid) zu. Die Magnesia ist in der dichten Form anzu wenden, wie man sie durch Glühen von Magnesia bei hohen Hitzegraden gewinn, und die Masse wird um so härter, je dichter die Lösung von Chlormagnesium in

Nach den Untersuchungen von C. Bender³) enthält ein nach Sorel's Vorschrift bereiteter, 6 Monate an der Luft erhärteter Magnesiacement Kohlersfäure und gab, über Schwefelsäure getrocknet, 3 Mol., beim Erhitzen auf 100⁸ 9 Mol., beim Erhitzen auf 150 bis 180° 11 Mol. Wasser ab. Wenn men eine der gefundenen Kohlensäure äquivalente Menge Magnesia in Abzug bringt, so berechnet sich als Formel für die entstandene Verbindung:

$$MgCl_2 + 5MgO + 17H_2O.$$

Wird die Verbindung mit Wasser von gewöhnlicher Temperatur behandelt, so tritt ein Theil des Chlormagnesiums heraus und es bleibt, über Schweselsam: getrocknet, eine Verbindung von der Formel MgCl₂ + 9 MgO + 24 H₂O.

Diese Verbindung verliert beim Erhitzen auf 100° 9 Mol., beim Erhitzen auf 150 bis 180° 14 Mol. Wasser. Durch die Einwirkung kochenden Wassers wird sämmtliches Chlormagnesium entfernt und es bleibt, über Schwefelsäure getrocknet, ein von Kohlensäure schwer zersetzbares Magnesiahydrat von der Formel 2 MgO + 3 + 3 + 0. Alle Producte, das ursprüngliche wie die mit Wasser handelten, sind von der Widerstandsfähigkeit eines guten Sandsteines, von schweisem Ausehen und politurfähig.

Der Magnesiacement ist ein sehr gutes Bindemittel zwischen Metallen, Metallen und Glas u. a.; er eignet sich auch sehr gut zur Befestigung der gläser, nen Delbehälter in Lampenfässern, wobei nicht zu befürchten ist, daß in Folge des Eindringens von Petroleum die Berbindung gelockert wird, ferner zur Befestigung

von Messerklingen in den Schalen 2c. 4).

¹⁾ Notizbl. d. deutschen Bereins f. Fabrikation v. Ziegeln 2c. 1880, S. 146.
2) Compt. rend. 65, 102. Dingl. pol. J. 185, 292.

³⁾ Ber. d. beutsch. chem. Gesellsch. 1870, S. 933.

⁴⁾ Biedermann, Rotizbl. d. deutschen Bereins f. Fabr. v. Ziegeln zc. 1880, S. 145.

Der Magnesiacement verträgt auch einen großen Sandzusatz, eignet sich baher zur Darstellung von künstlichen Steinen; derselbe kann auch im slüssigen Zustande mit dem Pinsel aufgetragen werden zur Härtung von Mauern; mit Farben versetzt, läßt sich derselbe zur Herstellung von Mosaik, künstlichem Elsensbein, Billardkugeln zc., wie auch, wie der gebrannte Gyps, zum Formen verswenden. Derselbe ist aber nicht wetterbeständig und seine schöne Obersläche wird durch das Wasser der Atmosphäre zerstört.

Unter dem Namen Cajalith bringt F. A. Schmidt in Dresden Waaren (für innere Ornamente) aus Magnesiacement in den Handel, welche sich durch

schöne Politur und große Härte auszeichnen.

Unter ber Bezeichnung Albolith fabricirt W. Riemann¹) in Breslau einen Magnesiacement, der aus Frankensteiner Magnesit (in Retortenösen gebrannt), Chlormagnesium und amorpher Kieselerde besteht. Die im richtigen Verhältniß gemischte Albolithmasse, die je nach dem Zwecke der Verwendung die Consistenz eines dickeren oder dünneren Mehlbreies haben muß, gesteht je nach der Temperatur, bei welcher man arbeitet, allmälig zu einem dickeren Brei, der in der Regelschon nach 6 Stunden hart ist. Nachdem die Masse so hart geworden ist, daß sie noch Eindrücke mit dem Nagel annimmt, erfolgt eine Entwickelung von Wärme, die nach der Größe und Stärke des darzustellenden Objectes verschieden ist, aber bis über 100° gehen kann. Dieses ist sür die Anwendung von Leimformen zur Darstellung größerer Ornamente ein mißlicher Uebelstand. Bei kleinen Objecten ist die Erwärmung kaum wahrnehmbar. Unter Wasser ist Albolith nicht verwendbar, da derselbe unter diesen Verhältnissen seinen Zusammenhang verliert.

Ueber Berwendung des Magnesiacementes zu Kunststeinen s. künstliche

Steine.

¹⁾ Dingl. pol. 3. 195, 92.

III.

G h h §.

1. Bortommen.

Der Gyps, wasserhaltiges Calciumsulfat, findet sich in der Natur theils krystallisiert, theils krystallinisch, körnig, faserig und erdig; man unterscheibet daher von demselben folgende Barietäten:

1. Shpsspath; sehr großkörnige Aggregate von meist linsensörmigen Individuen, welche zum Theil fußlang und noch länger sind; ist der Sypsspath krystallinisch großblätterig und läßt er sich in große, dünne, ganz durchsichtige Blättchen spalten, so nennt man ihn Marienglas oder Fraueneis.

2. Fasergyps (Federweiß); erscheint grob = bis feinfaserig, gerad = oder krummfaserig, aber stets parallelfaserig; er ist weiß in allen Nüancen, auch graugelb, roth bis braun, seibeglänzend und mehr oder weniger durchscheinend; bei schr lebhaftem Seidenglanz heißt er Atlasgyps.

Diese Varietät erscheint nur in der Form von plattenförmigen Lagen oder Trümmern in anderen Sppsvarietäten oder noch häufiger in Thon, Schieferletten und Thonmergel.

3. Körniger Shps (Alabaster); klein= und feinkörnig, oft loderkörnig wie Zucker, schneeweiß, graulichweiß, gelblich= oder röthlichweiß; selten lichtgelb oder roth; oft aber mit Bitumen imprägnirt und dadurch rauchgrau, braun bis schwärzlich gefärbt, welche Färbung gewöhnlich in Flecken, Wolken, Flammen, Adern und Streifen hervortritt; glänzend oder schimmernd von Perlmutterglam, durchscheinend.

4. Dichter Syps (Sypsstein); höchst seinkörnig bis dicht, schneeweiß, graulich-bläulich-röthlichweiß bis röthlichgrau und fleischroth, auch gelblichweiß bis isabellgelb und durch Beimengung von Bitumen rauchgrau und graulichschwarz (Stinkgyps); ist oft auch mit Thon gemengt; Bruch eben oder uneben im Großen und splitterig im Kleinen, matt und kantendurchscheinend.

Im körnigen und im dichten Sppse kommen bisweilen accessorische Bestandjeile vor, wie: Glimmer, Talk, Quarz, Steinsalz, Eisenkies 2c.

5. Sppserde; ist ein aus stanbartigen oder feinerdigen Theilen bestehender eißer Spps, welcher in Begleitung anderer Sppsvarietäten, gewöhnlich als die bere Lage derselben, nahe an der Erdobersläche oder unmittelbar unter der dammerde vorkommt.

Außerdem kommt das Calciumsulfat noch wasserfrei in der Natur vor nd heißt dann Anhydrit; derselbe tritt aber in beschränkterem Maße auf und t von keiner technischen Bedeutung.

Wie der Ihps ein steter Begleiter des Steinsalzes ist, welches er in Gesteinschaft mit Anhydrit und Thon übers und oft auch unterlagert, so sind nieder Thons, Mergels und Dolomitablagerungen fast stets im Gesolge des Ihpsests sinden. In der Regel bilden alsdann zunächst um einen Ihpsstock herum die bwechselnd ockergelb und braunroth gefärbten Thons und Mergellagen eine, häusig on Ihpsspaths und Faserghpsadern durchzogene, mehr oder minder mächtige linde, welche von einer, oft mächtig entwickelten, meist stark zerklüsteten dolomits oder Rauhkalkdecke umschlossen wird, so daß der Ihpsstock seinen Besleitern einer gewaltigen Nuß gleicht, deren Kern aus dem Ihpsstock selbst gesildet wird, während der Mergel die innere und der Dolomit die äußere Rinde m diesen Kern herum bilden.

Im Gebiete der Urschieferformation ist der Gyps eine seltene Ersheinung, ist aber dennoch in einigen Gegenden der Alpen ganz entschieden darin achgewiesen worden, so z. B. am Mocher Berge, nördlich von Winklern in kärnthen und in der Umgebung des St. Gotthards; auch im Gebiete der ebergangsformation ist Gyps nur in wenigen Ländern gefunden worden; agegen tritt der Gyps im nördlichen Rußland, Neuschottland als ein wesentliches blied der Steinkohlenformation auf.

Häusiger sindet sich der Gyps in den oberen Gliedern der Zechsteins ruppe und bildet hier den sogenannten Zechsteins oder Schlottengyps. einkörniger bis dichter weißer Gyps oder Alabaster ist hier das wesentliche und t vorherrschende Gestein; oft ist er aber auch mit Bitumen so innig imprägnirt nd gemengt, daß er entweder eine gleichmäßig graue Farbe oder eine sehr vershiedenartige Farbenzeichnung von Grau oder Hellbraun im weißen Grunde zeigt. ier und da erscheint auch großkörniger, zum Theil prächtig krystallisirter und rahliger Gyps; der reine weiße als Fraueneis ausgebildete Gyps bildet oft obe Nester und Drusen, oft von vielen Ellen im Durchmesser. Der Zechsteinsps ist gewöhnlich sehr undeutlich oder gar nicht geschichtet, aber vielsältig zerzüstet, zerrissen, ausgenagt, oft Höhlen und Schlotten bildend. Die größeren ihpsstöcke umschließen nicht selten in ihrem Inneren seinkörnigen Anhydrit, aus sen allmäliger Umwandlung der Gyps hervorgegangen ist.

Besonders mächtig und ausgedehnt erscheint der Zechsteingyps bei solferode und Wimmelburg, Helbra 2c.; ganze Berge bildend erscheint er in einem chs Meilen langen Zuge von Osterode bis Obersdorf bei Sangerhausen und

¹⁾ Senft, Notizbl. d. deutschen Bereins f. Fabr. v. Ziegeln zc. 1878, S. 236.

III.

6 h h §.

1. Borkommen.

Der Gyps, wasserhaltiges Calciumsulfat, findet sich in der Natur theils krystallisirt, theils krystallinisch, körnig, faserig und erdig; man unterscheidet daher von demselben folgende Varietäten:

1. Gypsspath; sehr großkörnige Aggregate von meist linsenförmigen Individuen, welche zum Theil fußlang und noch länger sind; ist der Gypsspath krystallinisch großblätterig und läßt er sich in große, dünne, ganz durchsichtige Blättchen spalten, so nennt man ihn Marienglas oder Fraueneis.

2. Fasergyps (Federweiß); erscheint grob = bis feinfaserig, gerad = oder krummfaserig, aber stets parallelfaserig; er ist weiß in allen Nüancen, auch gran, gelb, roth bis braun, seibeglänzend und mehr oder weniger durchscheinend; bei sehr lebhaftem Seibenglanz heißt er Atlasgyps.

Diese Varietät erscheint nur in der Form von plattenförmigen Lagen oder Trümmern in anderen Gypsvarietäten oder noch häusiger in Thon, Schieferletten und Thonmergel.

- 3. Körniger Ghps (Alabaster); klein= und seinkörnig, oft lockerkörnig wie Zucker, schneeweiß, graulichweiß, gelblich= oder röthlichweiß; selten lichtgelb oder roth; oft aber mit Bitumen imprägnirt und dadurch rauchgrau, braun bis schwärzlich gefärbt, welche Färbung gewöhnlich in Flecken, Wolken, Flammen, Abern und Streifen hervortritt; glänzend oder schimmernd von Perlmutterglam, durchscheinend.
- 4. Dichter Syps (Sypsstein); höchst seinkörnig bis dicht, schneeweiß, graulich-bläulich-röthlichweiß bis röthlichgrau und fleischroth, auch gelblichweiß bis isabellgelb und durch Beimengung von Bitumen rauchgrau und graulichschwarz (Stinkgyps); ist oft auch mit Thon gemengt; Bruch eben oder uneben im Großen und splitterig im Kleinen, matt und kantendurchscheinend.

Im körnigen und im dichten Sppse kommen bisweilen accessorische Bestandtheile vor, wie: Glimmer, Talk, Quarz, Steinsalz, Eisenkies 2c.

5. Gypserde; ist ein aus staubartigen oder feinerdigen Theilen bestehender weißer Gyps, welcher in Begleitung anderer Gypsvarietäten, gewöhnlich als die obere Lage derselben, nahe an der Erdobersläche oder unmittelbar unter der Dammerde vorkommt.

Außerdem kommt das Calciumsulfat noch wasserfrei in der Natur vor und heißt dann Anhydrit; derselbe tritt aber in beschränkterem Maße auf und ist von keiner technischen Bedeutung.

Wie der Gyps ein steter Begleiter des Steinsalzes ist, welches er in Gesmeinschaft mit Anhydrit und Thon übers und oft auch unterlagert, so sind wieder Thons, Mergels und Dolomitablagerungen fast stets im Gesolge des Gypses zu sinden. In der Regel bilden alsdann zunächst um einen Gypsstock herum die abwechselnd ockergelb und braunroth gefärbten Thons und Mergellagen eine, häusig von Gypsspaths und Fasergypsadern durchzogene, mehr oder minder mächtige Rinde, welche von einer, oft mächtig entwickelten, meist start zerklüfteten Dolomits oder Rauhkalkbecke umschlossen wird, so daß der Gyps mit seinen Besgleitern einer gewaltigen Nuß gleicht, deren Kern aus dem Gypsstock selbst gesbildet wird, während der Mergel die innere und der Dolomit die äußere Rinde um diesen Kern herum bilden 1).

Im Gebiete der Urschieferformation ist der Gyps eine seltene Erscheinung, ist aber dennoch in einigen Gegenden der Alpen ganz entschieden darin nachgewiesen worden, so z. B. am Mocher Berge, nördlich von Winklern in Kärnthen und in der Umgebung des St. Gotthards; auch im Gebiete der Uebergangsformation ist Gyps nur in wenigen Ländern gefunden worden; dagegen tritt der Gyps im nördlichen Rußland, Neuschottland als ein wesentliches Glied der Steinkohlenformation auf.

Häufiger findet sich der Gyps in den oberen Gliedern der Zechsteins gruppe und bildet hier den sogenannten Zechsteins oder Schlottengyps. Feinkörniger dis dichter weißer Gyps oder Alabaster ist hier das wesentliche und oft vorherrschende Gestein; oft ist er aber auch mit Bitumen so innig imprägnirt und gemengt, daß er entweder eine gleichmäßig graue Farbe oder eine sehr versschiedenartige Farbenzeichnung von Grau oder Hellbraun im weißen Grunde zeigt. Hier und da erscheint auch großkörniger, zum Theil prächtig krystallisiter und strahliger Gyps; der reine weiße als Fraueneis ausgebildete Gyps bildet oft große Nester und Drusen, oft von vielen Ellen im Durchmesser. Der Zechsteinsgyps ist gewöhnlich sehr undeutlich oder gar nicht geschichtet, aber vielstältig zerstlüftet, zerrissen, ausgenagt, oft Höhlen und Schlotten bildend. Die größeren Gypsstöde umschließen nicht selten in ihrem Inneren seinkörnigen Anhydrit, aus bessen allmäliger Umwandlung der Gyps hervorgegangen ist.

Besonders mächtig und ausgedehnt erscheint der Zechsteingyps bei Wolferode und Wimmelburg, Helbra 2c.; ganze Berge bildend erscheint er in einem sechs Meilen langen Zuge von Osterode bis Obersdorf bei Sangerhausen und

¹⁾ Senft, Rotizbl. d. deutschen Bereins f. Fabr. v. Ziegeln zc. 1878, S. 236.

bildet in diesem Zuge den Katenstein bei Osterode, den Sachsenstein bei Baltmeried, den Kohnstein bei Isseld.

Die bedeutenderen Ablagerungen des Zechsteingypses umschließen oftmale Höhlen, die sogenannten Schlotten, welche in ihrer Form, Größe und Berbindung sehr verschieden und höchst wahrscheinlich durch allmälige Auswaschung entstanden sind. Sie pslegen dis auf eine gewisse Höhe mit Wasser erfüllt zu sein, stehen nicht selten in gegenseitigem Zusammenhang und bilden dann wohl große Züge, die sich bisweilen stundenweit erstrecken. Einer der schönsten Schlottenzüge sindet sich bei Wimmelburg; große domartige Gewölbe wechseln mit engen Schlünden von bizarren Formen und schlauchartige Canäle steigen zus weilen von der Kuppel der Gewölbe, dis zu 20 m hoch, wie Schornsteine aus wärts; viele der in Thüringen und Mansfeld bekannten Erd fälle verdankt

ihre Entstehung bem Ginfturze solcher Schlottengewölbe.

In der Trias der Alpen tritt der Gyps häufig in Stöcken auf. In Gyps der Buntsandsteinformation bildet theils als körniger, schuppiger und dichter Gyps Stöcke und Klötze, theils bildet er als Fasergyps bunne lagen, Trümmer und Abern, welche die bunten Thone und Mergel nach verschiebenen Richtungen durchziehen; bisweilen breiten sich die Sposstöcke auch zu ausgedehnten und sich weit fortsetzenden Flötzen aus. Weit sich fortsetzende und mächtige Mb. lagerungen bildet der Gyps zwischen dem Sandsteine und den bunten Mergeln. so z. B. bei Jena, wo er am Hausberge gegen 60 m mächtig ist, ferner im Um strutthale an mehreren Orten, wo er bei Hainrode 30 m mächtig und über ein Meile weit ununterbrochen zu verfolgen ist, dann im Fürstenthum Walbed x Der Gyps der Muschelkalkformation ist häufig durch Bitumen dunkelfartig gestreift, gebändert, geadert oder gewolkt und immer mit Thon und oftmals mi Anhydrit vergesellschaftet. Der Muschelkalkformation gehört der Syps von Lime burg und Segeberg an; ferner gehören hierher die Gypslager im Hollthale ke Hindelang, an der Fallmühle bei Pfronten, bei Reute und Berchtesgaden (Babern: In der Reuperformation erscheint der Gyps zuvörderst als Fasergyps, in welcher Form er den bunten Mergeln theils in zahllosen Lagen eingeschichtet, theile in Trümmern und Adern eingeflochten ist, so daß er oft förmliche Netwerke bet, deren Maschen von buntem Mergel und Thon ausgefüllt werden; dann som men aber auch häusig Nester, Klötze, Stöcke und mächtige Lager von massiven oder wellenförmig geschichtetem körnigem und dichtem Spps vor, welcher bisweilen in tieferen Gruben Anhydrit einschließt. Diese Reupergypse sind vorwalten röthlichweiß oder roth, aber auch grau und graulichweiß.

Im Lias und im Jura finden sich Gypsablagerungen nur selten; in der Thonen und Mergeln der Kreideformation kommen bisweilen Krystalle, Inflüge oder kleine Nester von Gyps vor. Dagegen bildet der Gyps einen Haupt bestandtheil der Tertiärformation und tritt namentlich als dichter Gyps in der Gruppe des Grobkalkes auf und heißt Süßwasserghps. Letterer wir zuweilen in bedeutenden Lagen, mit kalkigen und thonigen Mergeln abwechselnd, aus und zeigt bald mehr oder weniger weiße, häusig grauweiße, auch gelblick Farbe. Eine ziemlich ausgedehnte Ablagerung sindet sich bei Paris bei Montimartre, welche namentlich durch das Austreten thierischer Ueberreste ausgezeichnet

ist; dieser Gyps ist von kalkigen Süßwasserschichten überlagert. In Deutschland findet sich Süßwassergyps namentlich in der Mark Brandenburg bei dem Orte Scharenberg, südlich von Berlin, in Schleswig-Holstein, in Hassel bei Kassel 2c.

Neuere Untersuchungen lassen vermuthen, daß der Gyps in vielen Fällen nur als ein Umwandlungsproduct des Anhydrits anzusehen ist, indem letzterer im Laufe der Zeit Wasser aufnahm und dadurch allmälig in Gyps überzging; auch können Gypsbildungen dadurch stattgefunden haben, daß der aus dem Erdinneren (in vulcanischen Gegenden) sich entwickelnde Schweselwasserstoff zerlegt und dabei Schweselsäure gebildet wurde, welche dann die kalkhaltigen Silicate oder den Kalksein zersetzte und mit der Kalkerde zu Gyps zusammentrat 1).

Der Gyps sindet sich auch sehr häufig in den natürlichen Wässern; derselbe macht dieselben hart und scheidet sich beim Verdampfen des Wassers als Kesselsstein oder Pfannenstein aus.

Auch in Pflanzen ist krystallisirter Gyps nachgewiesen worden, namentlich in einigen Baumrinden, so in der an Saponin reichen Rinde von Quillaja Saponaria, der Quillajarinde.

Künstlich kann Gyps bargestellt werden durch Fällen einer Lösung von Chlorcalcium mit mäßig verdünnter Schwefelsäure, wobei er sich krystallinisch ausscheidet; in diesem Zustande enthält er, wie der natürliche Gyps, 2 Mol. Wasser.

2. Eigenschaften des Cypses.

Shps ist wasserhaltiges Calciumsulsat (schwefelsaures Calcium) und besteht nach der Formel $CaSO_4+2H_2O$ in 100 Thln. aus:

Ralt (C	a C)	•	•	•		•	•	32,56
Schwefe	ljä:	ure	(S	O_3	•	•	•	•	46,51
Wasser	j	•	•	•	•	•	•	•	20,93
									100.00

Der Anhydrit = wasserfreies Calciumsulfat enthält in 100 Thln.:

Ralt	•	•	•	•	•	•	41,18
Schwefelsäure	•	•	•	•		•	58,82
							100,00

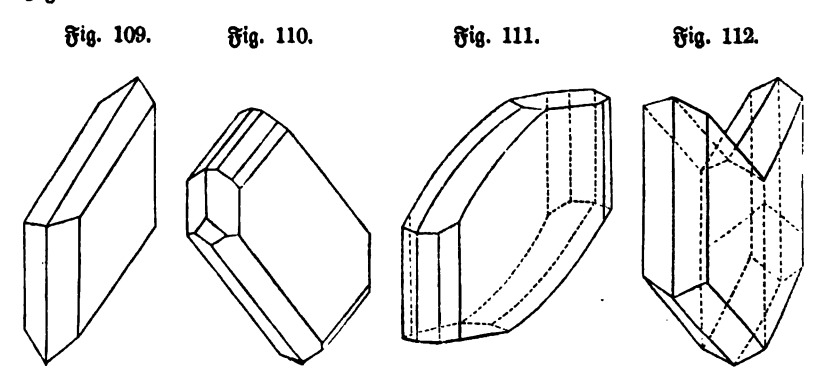
Das specifische Gewicht des Gypses ist 2,33 und das des Anhydrits 2,96.

Der Gyps krystallisirt monoklin, der Anhydrit rhombisch.

Die gewöhnlichste Krystallform des Gypses ist ein sechsseitiges Prisma mit zwei gegenliber liegenden breiten Seitenflächen, an den Enden zugeschärft, die Zu-

¹⁾ Dr. Carl Naumann, Lehrbuch der Geognofie. Leipzig 1858.

schärfungsslächen gegen die breiten Seitenflächen gerichtet und die Zuschärfungstante die Achse des Prismas unter einem schiefen Winkel schneidend, wie es die Figuren 109, 110 und 111 zeigen. Häusig sind Zwillinge (Schwalbenschwänze) Fig. 112.



Der Gyps ist in Wasser schwer löslich; über den Grad seiner Löslichkeit stimmen die Angaben nicht überein. Nach Poggiale lösen 100 Thle. Wasser:

bei	00	0,205	Thle.	Gyps	be	i	50^{0}	0,251	Thle.	Gyps
n	5 0	0,219	n	7 7	ท)	60°	0,248	n	n
ກ	12^{0}	0,273	n	17	ກ)	70°	0,244	n	n
n	20º	0,241	n	n	n)	80°	0,239	n	77
ກ	30_0	0,249	n	n	"		90_0	0,231	n	77
n	35º	0,254	n	n	ท	, 1	000	0,217	n	n
n	40^{o}	0,252	n	n						

Danach wäre die Löslichkeit des Sppses am größten bei $+35^{\circ}$, bei welcher Temperatur 1 Thl. Spps sich in 393 Thln. Wasser löst, und nimmt von da mit steigender Temperatur mehr und mehr ab.

Nach Buchholz ist die Löslichkeit von Gyps in Wasser 1:461 und hat die Temperatur wenig Einfluß; nach Giese wie 1:380 in kaltem und 1:388 in kochendem Wasser; nach Lassaigne 1:332 bei allen Temperaturen; nach Bischof wie 1:460 und nach Anthon 1:438. Nach Tipp löst sich Gyps bei 15 bis 20° in dem 388 sachen Gewicht Wasser, Anhydrit bei derselben Temperatur in dem 492 sachen Gewichte Wasser).

A. H. Church 2) fand, daß 1 Thl. Gyps

445 Thle. Wasser von 140 C.

und

420 , , , 20,5° C.

erfordert. Rohlensäure vermindert die Löslichkeit etwas.

¹⁾ Tipp, Jahresbericht über die Fortschritte der Chemie 1854, S. 325.

²⁾ Church, Deutsche Industrie = 3tg. 1868, S. 9.

Bersuche von J. H. Dröze ergaben nachstehende Löslichkeit 1):

	Syps (CaSO ₄ $+ 2H_2O$)	$CaSO_4$
5,5° C.	1:412	1:520,8
$13,5^{\circ}$,	1:401	1:507,3
19,50 ,	$\mathbf{1:372}$	1:470
240 ,	1:366	1:463
36 ⁰ ,	1:359	1:454

C. Marignac²), welcher eingehende Untersuchungen über die Löslichkeit des Calciumsulfats und die Uebersättigung der Lösungen desselben angestellt, ershielt nachstehende Zahlenwerthe, welche die zur Auflösung von 1 Thl. wassersiem Calciumsulfat bei den verschiedenen Temperaturen erforderlichen Wassermengen ausdrücken:

O_0	•	•	525	410	•	•	468
18º	•	•	488	53 ⁰	•	•	474
24^{0}	•	•	479	720	•	•	495
32^{0}	•	•	470	860	•	•	528
380	•	•	466	990	•	•	571

Danach ist das wasserfreie Calciumsulfat am reichlichsten zwischen 32 und 41° löslich.

Nach A. Cossa lösen 1000 Thle. Wasser bei 16,5° 2,19 Thle. und bei 22° 2,352 Thle. reinen Gyps 3).

Wenn man Gyps, welcher bei 120 bis 130° bis zum constanten Gewichte erhist wurde, mit dem 50 sachen Gewichte Wasser schüttelt und die gebildete Lösung nach 10 Minuten absiltrirt, so schießen in kurzer Zeit Gypskrystalle in derselben an, ein Beweis, daß das Wasser von dem erhisten Gyps eine größere Menge als vom krystallisirten auszulösen vermag. Specielle Versuche haben ersgeben, daß in 82 Thln. der zuerst gebildeten Lösung 1 Thl. wassersies Calciumssulsat enthalten ist. 10 Minuten später, nachdem schon Gypskrystalle entstanden waren, enthielten 170 Thle., nach 2 Tagen 391, nach 14 Tagen 495 Thle. abssiltrirter Lösung 1 Thl. wassersies Calciumsulsat. Die Temperatur der Lösungen lag zwischen 20 und 22°. E. Erlenmeyer⁴).

Leichter als in reinem Wasser löst sich Gyps in verdünnter Salzsäure und Salpetersäure, und in Lösungen von Salmiak 5) und anderen Ammoniumsalzen 6), sehr leicht in einer Lösung von unterschwefligsaurem Natrium.

Die Löslichkeit des Sppses in einer Lösung von unterschwefligsaurem Natrium, welche über zehnmal größer als die Löslichkeit des Sppses in reinem Wasser, gründet sich auf die große Neigung des letzteren, mit anderen unter-

¹⁾ Dröze, Ber. d. deutsch. chem. Gesellich. 1877, S. 330.

²⁾ Jahresber. über die Fortschritte der Chemie 1873, S. 44.

⁸⁾ Cbend. 1873, S. 253.

⁴⁾ Chem. Centralbl. 1873, S. 707.

⁵⁾ Bogel, Journ. praft. Chem. 1, 196.

⁶⁾ Dingl. pol. 3. 157, 465.

schwesligsauren Salzen in Wasser leicht lösliche Doppelsalze zu bilden; es entsteht unterschwesligsauren Calcium und Natriumsulfat; das entstandene Kalkalz löst sich darauf in dem überschüssigen unterschwesligsauren Natrium zu einem Doppelsalze. Berset man die Lösung mit Alkohol, so wird sämmtlicher Kalk als solches Doppelsalz in Gestalt einer schweren, öligen, zu weißen nadelförmigen Arhstallen erstarrenden Flüssigkeit abgeschieden, gemengt mit dem in Alkohol unlöslichen überschüssigen unterschwesligsauren Natrium (Diehl¹).

I. H. Dröze?) fand bei Versuchen über die Löslichkeit von Gyps in Salzlösungen, daß die Chloride und Nitrate der Alkalien und Chlormagnesium die Löslichkeit des Gypses erhöhen, eine gesättigte mehr als eine verdünnte, die Nitrate mehr als die Chloride. Der Unterschied zwischen Kalium = und Natriumsalz ift

gering, die Ammoniumsalze weichen davon ab:

	(Chlorkalium	1 g	Gyps	löslich	in	162	ccm	bei	80
Gesättigte Lösungen	Chlornatrium	• •	n	77	77	147	77	77	8,5
	Chlorammonium.	• • •	n	77	77	93	77	77	12,5
Gefättigte Lösungen	Raliumnitrat		ກ	n	77	94	37		
	Natriumnitrat		ກ	77	77	92	n		
	Ammoniumnitrat.		n	n	77	320			
1/4,5 gesättigte Lösung Ammoniumnitrat		1,	77	17	77	54	77		

Die Sulfate der Alkalien und der Magnesia haben einen anderen und zwar meist geringeren Einsluß als die Chloride und Nitrate. Gesättigte Lösungen: von Kaliumsulfat lösen bei 13,5° viel weniger Gyps als Wasser, nur etwa 1g in 2000 ccm, von Magnesiumsulfat lösen keinen Gyps bei 14,5°, von Natriumssulfat lösen bei 10° eben so viel als Wasser, von Ammoniumsulfat lösen bei 9' nur wenig mehr als Wasser und eine 0,1 gesättigte Lösung ist noch weniger ders schieden von Wasser (Dröze).

Nach Faßbender löst sich 1 Thl. Gpps bei 15,5° in 82 Thln., bei 20°

in 69 Thln. einer gefättigten Salpeterlösung.

Trägt man in siedendes Schweselsäurehydrat Calciumsulfat ein, so lösen etwa 100 Thle. Säure 10 Thle. davon; verdampft man diese Lösung, so scheide sich wieder neutrales Salz in glänzenden Körnern ab. Läßt man die heiße Lösung aber erkalten, so erstarrt sie zu einer Masse von flachen seideglänzenden Prismen, welche sich bei der Analyse als $CaH_6(SO_4)_4$ erwiesen (E. Schultz.).

Nach H. Struve 4) lösen 100 Thle. concentrirte Schwefelsäure 2,03 The

und 100 Thle. Nordhäuser Schwefelsäure 10,17 Thle. Calciumsulfat.

Von G. Burkhardt wurde die Löslichkeit des Sppses in Alkohol werschiedener Stärke bestimmt. Die Resultate seiner Versuche enthält die nach stehende Zusammenstellung 5):

8) Chem. Centralbl. 1868, S. 602.

¹⁾ Journ. pratt. Chem. 79, 430. Chem. Centralbl. 1861, S. 270.

²⁾ Ber. d. deutsch. chem. Gesellich. 1877, S. 330.

⁴⁾ Fresenius, Zeitschr. f. analytische Chemie 9, 34.

⁵⁾ Wagner's Jahresber. d. chem. Technologie 1878, S. 727.

In 100 ccm ber Lösungen waren enthalten:

```
bei Waffer allein.
                                     0,2128 g Calciumsulfat
   Alkohol von 10 Volumprocenten.
                                     0,0828 "
                                  . 0,0328 "
              20
77
                                     0,0120 "
              30
                                     0,0048 "
              40.
"
                               . . 0,0028 "
              50
                               . . 0,0012 "
              60
                                     0,0008 "
              70
77
                                     0,0004 "
              80
```

In starkem Weingeist ist daher der Gyps nicht löslich; aus diesem Grunde trübt sich gypshaltiges Brunnenwasser auf Zusatz von Weingeist durch auss geschiedenen Gyps.

Nach E. Asselin 1) lösen 100 Thle. Glycerin von 1,114 spec. Gew. 0,957 Thle. Gyps auf; bei Erhöhung der Temperatur nimmt die Lösungskraft des Glycerins zu.

Auch in Zuckerlösungen ist das Calciumsulfat löslicher als in reinem Wasser, und zwar bei längerem Contacte und mit zunehmender Temperatur und Conscentration der Zuckerlösung in steigender Menge. Durch anhaltendes Kochen eines gypshaltigen Zuckersprups wird der gelöste Gyps theilweise wieder auszgeschieden (E. Sostmann²).

Beim Erhiten verliert ber Gpps sein Wasser. Die Temperatur, bei welcher der natürliche Gpps sein Wasser abgiebt, wird sehr verschieden, d. h. in sehr unbestimmten Grenzen angegeben, was wohl hauptsächlich darin liegt, daß die verschiedenen Autoren nicht die wirkliche Temperatur des Gypses, sondern die des umgebenden Mediums beobachteten. Zeibler hat diesen Fehler bei seinen Bersuchen vermieden 3). Derselbe fand zunächst, daß bei Bestimmungen der Tempe= ratur zum Austreiben des Wassers von großem Einflusse ist, ob man den Gpps in einem Luftstrome ober in stehender Luft erhitt; so verlor reines Marienglas im Luftstrome bei 110 bis 120° C. über 20 Proc., ohne Durchleiten von Luft bei 1500 C. erst 15,6 Proc. Wasser. Im Luftstrome von mäßiger Geschwindig= keit beginnt die Wasserentwickelung bei 90 bis 96°, wobei der Gpps 15,5 Proc. Wasser verliert; bei dieser Temperatur von 960 tritt ein Stillstand in der Wasserabgabe ein, so daß während weiterer Erhitzung 21/2 Stunden lang keine Gewichts= abnahme mehr erfolgte, auch nicht bei 100°, welcher Temperatur der Gyps eine volle Stunde lang ausgesett murbe. Bei 1050 begann die Abgabe von Wasser aufs Neue und endete erst mit 170° vollständig. In dem Temperaturintervall von 105 bis 1300 ging die Wasserabscheidung ziemlich gleichmäßig, aber so langsam, daß von 10 zu 100 immer mehrere Stunden, 2 bis 6, Zeit erforderlich waren. Zwischen 130 und 150° hörte sie wieder vollkommen auf, stellte

¹⁾ Jahresber. über die Fortschritte der Chemie 1873, S. 1063.

²⁾ Ebend. 1867, S. 935.

³⁾ Dingl. pol. J. 180, 471. Wagner's Jahresber. d. chem. Technologie 1866, S. 346.

sich aber mit 150° abermals ein und in demselben gleichmäßigen und langsamer Gange, bis mit 170° die vollständige Entwässerung erreicht war.

Ganz wie der natürliche, verhielt sich auch künstliches aus Chlorcalcium lösung dargestelltes Calciumsulfat und entwässerter und wieder angemachter Gypt: auch bei diesen war bei 90° der Wasserverlust 15,5 Proc. = 3/4 des gesammten Wassergehaltes, während der Rest des Wassers, wie beim frischen Gyps, zur Austreibung einer dis 170° gesteigerten Temperatur bedurfte.

Die Beobachtungen Zeibler's sind mit denen von Millon 1) insosem übereinstimmend, als letzterer ebenfalls fand, daß bei der Wasserabgabe des Gypses ein scharfer Abschnitt stattsindet, in der Art, daß ein bestimmter und zwar der größere Antheil des Wassers jederzeit bei einer weit niederen Temperatur weggeht als der Rest; dagegen will Millon beobachtet haben, daß der Beginn der Wassers abgabe schon bei 80 bis 85° liegt, und daß das letzte 1/4 des Wassergehaltes erst bei 200 bis 300° vollständig ausgetrieben wird. Plessy sand die vollständige Entwässerung bei 110 bis 115°. Nach Graham soll der Gyps im lust verdünnten Raume über Vitriolöl und zwar bei 100° nur 8,1 Proc. Wasserabgeben.

3. W. Gunning giebt an, daß künstlich durch Fällen von Chlorcalcium mit verdünnter Schwefelsäure und Waschen mit schwachem Alkohol dargestellten Ihps auch schon im Dampfbade (also noch unter 100°) sein Krystallwasser volftändig verliert, wenn auch nur langsam, z. B. 1 g frühestens in 40 Stunden.

Dr. Senft⁴) macht barauf aufmerksam, daß Gyps, wenn er längere Zeit an einem ganz trodenen, gegen Feuchtigkeit geschützten, recht sonnigen Orte lagen, allmälig mehrere Procente seines Wassers verliert, dadurch härter und anhydritartig wird und dann nicht mehr zum Brennen taugt. Legt man dann einen solchen Gyps in Wasser, so dauert es lange, ehe er wieder so viel Wasser aufgenommen hat, daß man ihn wieder als Gyps behandeln kam Diese Erscheinung sei um so bemerkenswerther, weil sie auch in Gypsbrüchen vorkommt, welche sich an der Sonnenseite von Bergen besinden und von zahlreichen senkrecht niedersetzenden Klüsten durchzogen sind. In diesem Falle ausschen seinen in der Regel die in der nächsten Umgebung der Klüste vorhandenen Gypsmassen in der Regel die in der nächsten Umgebung der Klüste vorhandenen Gypsmassen mehr oder weniger anhydrisit und darum zum Brennen untauglich.

Der durch Erhitzung entwässerte Ihps wird gebrannter Ihps oder Sparkalk (auch wohl Ihpskalk) genannt. Durch das Erhitzen wird der Ihps undurchsichtig, wenn er vorher durchsichtig war, und sehr zerreiblich und locker, wenn er vorher Festigkeit und Härte besaß. Erhitzt man Ihps schnell mit einem starken Feuer, so verliert derselbe sein Arhstallwasser unter starken Knistern.

Erhitzt man gepulverten Gyps mit Wasser in zugeschmolzenen Röhren auf 140 bis 160°, so erhält man ein wasserärmeres Salz, 2 CaSO₄, H₂O, als Krystallpulver oder in seideglänzenden Fasern, das sich in der Kälte wieder in

¹⁾ Annal. de chim. et de phys. (3) 19, 222.

²) Compt. rend. 24, 658.

⁸⁾ Chem. Centralblatt 1871, 148.

⁴⁾ Notizbl. d. deutschen Bereins f. Fabrikation von Ziegeln zc. 1878, S. 236.

Inps verwandelt. Erset man bei diesem Versuche das Wasser durch eine gesättigte Lösung von Kochsalz, so gehen die Sppskrystalle bei 125 bis 130° in inte porcellanartige, milchweiße, aus verfilzten Krystallen bestehende Masse von Anhydrit über, aus welcher sich in der Kälte Spps regenerirt. In höherer Temperatur entzieht demnach Kochsalzlösung dem Spps, bei gewöhnlicher Temperatur aber Anhydrit der Kochsalzlösung Wasser. Hoppe=Sepler¹).

In der Rothglühhitze schmilzt der entwässerte Gyps ohne Zersetzung und nimmt beim Erstarren die krystallinische Structur des Anhydrits an. Beim Glühen in Wassersoffgas, oder mit Kohle, oder mit Kohle hinterlassenden organischen Substanzen wird der Gyps in Schwefelcalcium verwandelt. Auch in wässeriger Lösung erfolgt die Bildung von Schwefelcalcium sehr leicht durch organische Stoffe. Da zugleich Kohlensäure entsteht, welche zersetzend auf das Schwefelcalcium einwirkt, so kommt Schwefelwasserstoff in die Lösung. Mineralwässer, welche Gyps enthalten, können beim Lagern auf Flaschen den Geruch nach Schwefelwasserstoff annehmen, wenn die Wässer organische Substanz enthalten, oder wenn beim Füllen der Flaschen organische Substanzen, z. B. ein Stücken Stroh, in die Flaschen kam²).

Wird der entwässerte und gepulverte Gyps mit Wasser zu einem Brei angerührt, so erstarrt derselbe unter Wiederaufnahme der durch Erhitzen ausgetriebenen 2 Mol. Arystallwasser mehr oder weniger rasch zu einer sesten Masse; hierbei tritt in Folge der chemischen Bindung von Wasser eine mäßige Temperaturerhöhung und eine Volumvergrößerung, ungefähr 1 Proc., ein. Diese letztere Eigenschaft ist es, welche den gebrannten Gyps zur vollkommenen Ausstüllung auch der seinsten Züge einer Form fähig macht. Das darauf folgende Trocknen, Verdunsten des überschüssig aufgesogenen Wassers, bewirkt dann, daß ein solcher Guß trocken wird und seine völlige, übrigens nicht sehr große Härte erhält.

Wie der natürliche Gyps verhält sich auch künstlich erzeugtes Calciumsulfat und auch bereits erhärteter Gyps, wenn man ihm das Wasser wieder durch Ershitzen entzieht, so daß man alte Gypsgüsse immer wieder benutzen kann.

Wird gelöschter und erhärteter Gyps zerrieben und von Neuem mit einem gleichen Volumen Wasser angerührt, so gesteht er nach kurzer Zeit wieder, zeigt aber eine geringere Härte als zuvor. Auf dieselbe Weise kann man ihn noch zum dritten, vierten, ja sogar fünften Male behandeln, und zwar um so öfter, je besser der Gyps ist.

Auf die Erhärtungsfähigkeit des Gypses hat die Temperatur, bis zu welcher derselbe erhitzt wird, einen großen Einsluß. Nach Zeidler³) erhärtet der bei 90° mit 15,5 Proc. Gewichtsverlust entwässerte Gyps mit Wasser vollkommen; auch noch, nachdem er einer Temperatur von 185 und 200° ausgesetzt und vollsständig entwässert war, nur daß er dann das Wasser weniger schnell bindet. Wurde der Gyps aber einer Temperatur von 210° ausgesetzt, so erfolgt die Ers

¹⁾ Jahresber. über die Fortschritte der Chemie 1866, S. 164.

²⁾ Gmelin, Handbuch ber anorganischen Chemie, V. Aufl., 1, 637.

³⁾ Dingl. pol. J. 180, 471.

härtung unvollkommen unter Bildung einer bröckeligen, schlecht zusammenhängen den Masse und nach der Erhitzung auf 220 bis 225° bleibt die Erhärtung ganz aus.

Die Erstarrung des Sypsbreies tritt daher um so schneller ein, je niedrign die Temperatur beim Entwässern ist, wenn der Syps demnach noch 1/4 Theil seines Wassers enthält. Den zu stark gebrannten Syps (über 204° nach Zeidler) bezeichnet man als todtgebrannt. Graham giebt die Temperatur des Todtsbrennens nahe übereinstimmend zu 204°, Mitscherlich dagegen entschieden irrig zu 160° an.

Man hielt früher ben als todtgebrannt bezeichneten Gyps für indisserent gegen Wasser und nahm an, daß derselbe in Folge einer Sinterung die Fähigkeit verloren habe, Wasser aufzunehmen und zu erhärten. Michaëlis1) hat schon darauf hingewiesen, daß ein eigentliches Todtbrennen gar nicht stattsindet. Bei dem zu start erhitzten Gyps ist nur die Wasseraufnahme bedeutend verzögert, aber es kommt nach langer Zeit, oft erst nach Jahren, dennoch eine oft recht bedeutende Erhärtung zu Stande.

Auch Friedr. Schott, ber das Verhalten des mehr oder weniger start erhipten Gypses und Anhydrits zum Wasser untersuchte?), kam zu derselben Resultaten. Nach Schott ist das, was man bisher "todtgebrannten" Gyps nannte, nur scheintodter Gyps, der nach einiger Zeit zu neuem Leben erswacht. Eine auf die Dauer gegen Wasser indisserente Modisication des Gypse eristirt nicht. Beim Erhipen des Gypses über den Punkt hinaus, bei welchem er sein Wasser abgiebt, beginnt eine Sinterung desselben; in Folge der Sinterung nimmt er eine größere Dichte und damit einen Zustand an, in welchem der Gypsals Pulver weniger Naum einnimmt, in einen gegebenen Naum sich dichter und weniger sperrig einlegt als ungeglühter Gyps. Hand in Hand mit dieser voll kommeneren Naumerstüllung geht eine zunehmende Trägheit in der Aufnahme der Hydratwassers. Beide Erscheinungen steigern sich mit wachsender Temperatur beim Glühen, dis der Gyps bei 400 dis 500° in eine hydraulische Wodisication übergeht.

Die hybraulische Modification des Gypses bindet das Wasser in geringener Menge, ungleich langsamer, erst im Verlause von Wochen, sehr stetig, unter ungleich stärkerer Erhärtung, während das Erhärtungsproduct größere Dichte, größen Schwere als gewöhnlicher Gypsguß und anderes mehr alabasterartiges Ansehen annimmt. Nach dem Erhärten verhält sich der hydraulische Gyps nach dem Entwässern bei 150° wie gewöhnlicher Gyps.

Nach Schott verliert der Gyps bei 170 bis 200° sein Wasser vollständig: die Temperatur, bei welcher der Gyps aufhört, mit Wasser rasch'zu exstarren. liegt gegen 300°.

Vom schwefelsauren Kalk kann man demnach fünf nach einander folgende Zustände unterscheiden:

1872, S. 421.

¹⁾ Notizbl. d. deutschen Bereins f. Fabrikation von Ziegeln 2c. 1871, S. 332.
2) Dingl. pol. J. 202, 355. Wagner's Jahresber. der chem. Technologie

- 1) krystallisirter wasserhaltiger Gyps (wie der natürliche) mit 20,93 Proc. Hydratwasser;
- 2) dreiviertel entwässert (wie der Gyps der Bildgießer) mit 4,27 Proc. Hydratwasser; mit Wasser rasch erstarrend;
- 3) völlig, aber bei höchstens 200° entwässert; mit Wasser ebenfalls rasch erstarrend;
- 4) Anhydrit, das Wasser langsam erst nach längerer Zeit aufnehmend, aber nicht hydraulisch;
- 5) bei 400 bis 500°, bezw. Rothgluth, gebrannter Gyps oder Anhydrit, das Wasser ebenfalls langsam aufnehmend, aber hydraulisch erhärtend.

Dieser stark und bei hoher Temperatur gebrannte Gyps ist ein sehr brauchsbares Baumaterial, welches eine große Festigkeit annimmt und auch in seuchten Lagen als guter hydraulischer Mörtel gebraucht werden kann; von der Anwendung im Wasser ist er aber wegen der Löslichkeit auszuschließen. Er eignet sich aber auch zu Stuck, zur Herstellung kleiner Utensilien 2c.

Von Gay=Lussac wurde die Beobachtung gemacht, daß die relative Härte des gebrannten und gegossenen Gypses im geraden Verhältnisse zu der Härte des Gypses vor dem Brennen stehe. Die dichten Gypssteine geben demnach wieder harten und dichten Gypsguß, während die leichten und weichen Steine auch nur einen weichen Guß liefern.

Das Erhärten ist nach Kerl größtentheils badurch bedingt, daß sich beim Anmachen des Gypses mit Wasser außer dem Hydrat von Calciumsulfat gleichzeitig eine gesättigte wässerige Lösung des letzteren bildet. Dieselbe wird von dem anfangs porösen Material aufgesogen und beim Trocknen scheiden sich nach allen Seiten hin aus der Lösung Krystalle ab, die sich an den einzelnen Gypstheilchen sesten und dieselben sest mit einander verbinden. Verwendet man an Stelle des Wassers 80 proc. Spiritus, dem der Gyps gleichfalls Wasser entzieht und dabei in Hydrat übergeht, in welchem er aber unlöslich ist, so sindet keine Ershärtung statt. Fügt man jedoch zu dem Spiritus ½ Wasser, so gewinnt die Masse nachträglich noch Zusammenhang ¹).

Nach H. Le Chatelier²) beruht die Erhärtung des Gypses gleichfalls auf Uebersättigungserscheinungen. Gyps verliert beim Erhitzen auf 150° nur 1,5 Mol. Krystallwasser und enthält dann somit nur noch 0,5 Mol. In diesem Zustande ist er besonders geneigt, übersättigte Lösungen zu bilden, aus denen sich sogleich Gypstrystalle absetzen. Wird demnach gebrannter Gyps mit Wasser angerührt, so lösen sich die einzelnen Theile auf, bilden übersättigte Lösungen, aus denen sich sofort Krystalle von CaSO₄. 2 H₂O abscheiden. So lange noch entwässertes Calciumsulfat vorhanden ist, dauert diese Lösung und Krystallisation fort, dis schließlich das Ganze zu einer sesten Krystallmasse erstarrt ist (s. S. 365).

Wird ungebrannter und gepulverter Spps, welcher mit Wasser nicht erhärtet, mit wässerigen Lösungen von Aextali und verschiedener Kaliumsalze

¹⁾ Muspratt's theoretische 2c. Chemie; bearbeitet von Kerl und Stoh= mann, 3, 1514.

²⁾ Compt. rend. 96, 717 u. 1668. Wagner's Jahresb. d. chem. Techn. 1883, S. 652.

(kohlensaurem, schwefelsaurem, kieselsaurem Kalium und weinsaurem Kalination, nicht chlorsaurem oder salpetersaurem Kalium und nicht Natronsalzen) zusammer gebracht, so erhält man sogleich harte Massen. Die Erhärtung erfolgt schwellen, als mit gebranntem Syps und reinem Wasser. Eine solche erhärtete Masse zu pulvert und mit einer frischen Lösung obiger Kaliumsalze gemengt, erhärtet wir Neuem (Emmet 1).

Auch Schott d. Aelt. fand bei seinen Bersuchen über das Berhalten von Kaliumsulfat auf Gyps²), daß, wenn man ungebrannten gepulverten Gypż zu gleichen Theilen mit neutralem Kaliumsulfat zusammenreibt und das Gemisch mit Wasser zu einem Brei umrührt, die Masse rascher erstarrt, als Gyps keigewöhnlicher Behandlung; gleiche Theile beider Salze entsprechen gleichen Requivalenten; gepulverter wasserhaltiger Gyps erstarrt aber auch noch mit 1/10 Acc. Kaliumsulfat, aber langsamer.

Ungemein beschleunigend wirkt das Kaliumsulfat auf gebrannten Gum. Gleiche Aequivalente zusammengerieben erstarren mit weit weniger als dem gleichts Gewicht Wasser augenblicklich, so daß die Mischung nicht ausgegossen werden kammen.

Gebrannter Gyps mit kalt gesättigter Lösung von Kaliumsulfat angemackterstarrt augenblicklich und ist nicht ausgießbar, wenn die Lösung weniger als erri das doppelte Gewicht des Gypses beträgt; wendet man eine kochend gesättigs Lösung von Kaliumsulfat an, so tritt die Erstarrung so plötzlich ein, daß mit kaum im Stande ist, die Mischung zu bewerkstelligen.

Solche Sypsgüsse sind nicht wesentlich härter, als gewöhnliche mit Bosk dargestellte, aber sie besitzen nicht das kreidige Ansehen, sondern sie erscheinen pet mutterartig und atlaszlänzend.

Gmelin hatte schon vermuthet, daß das Kali= und Kalksalz zu einer new Verbindung zusammentreten.

Schott hat diese Verbindung rein dargestellt; er setzte zu einer kalt fättigten Lösung von Kaliumsulfat so viel sein geriebenes Marienglas, das Kilchung eine dünne Milch bildete. Nachdem er einige Male umgeschünkt wurde rasch absiltrirt; das klare Filtrat schied alsbald zarte, locker gruppirte, alls glänzende Nadeln aus, die nach dem Auswaschen und Trocknen hart waren, wie Zusammensetzung CaSO₄. K₂SO₄. H₂O hatten.

Mit Natriumsulfat verhielt sich der Gyps indifferent. Dagegen verhielt it der Weinstein gegen Gyps ebenso wie das Kaliumsulfat; gegen ungebramme Gyps ist er allerdings unwirksam, dagegen bringt eine Lösung des Weinsteink in gebrannten Gyps rasch zum Erstarren. Die Gypsabgisse mit Weinstein beitein anderes Ansehen als gewöhnliche; sie sind nichts als Gemenge von Beitstein- und Gypskrystallen.

¹⁾ Dingl. pol. 3. 49, 447

²⁾ Chend. 196, 357.

3. Brennen bes Gppfes.

Der Gyps sindet meistens im entwässerten Zustande Anwendung. Das Brennen des Gypses bezweckt nur die Austreibung des Wassers aus dem in der Natur vorkommenden wasserhaltigen Calciumsulfat bei geeigneter Temperatur. Wenn nun auch das Gypsbrennen und Kalkbrennen insosern einander gleichen, als bei beiden Processen ein Bestandtheil durch Erhizen entsernt wird, so liegt doch ein wesentlicher Unterschied darin, daß zum Austreiben der Kohlensäure aus dem Calciumcarbonat lebhafte Glühhitze erforderlich ist, während zum Austreiben des Wassers aus dem Gypse eine weit niedrigere Temperatur genügt.

Bereits S. 369 ist erwähnt worden, daß das Erstarren des gebrannten Sypses um so schneller erfolgt, bei je geringerer Temperatur derselbe entwässert wird. So erstarrt der bei 100° entwässerte Gyps, wo er noch ungefähr 5 Proc. Wasser enthält, schneller, als wenn der Gyps dis auf 180 oder 200° erhipt wurde, wobei er vollständig entwässert ist. Erhöht man dann die Temperatur bis über 204°, so sintert der Gyps und vereinigt sich mit Wasser nur sehr langsam und ist dann sür viele Zwecke unbrauchbar. Da nun sür manche Zwecke ein rascheres, sür andere dagegen ein langsameres Erstarren des Gypsbreies erwünscht ist, so ist daher beim Brennen des Gypses darauf Rücksicht zu nehmen.

Je nach der Bestimmung des gebrannten Gypses und je nachdem man densselben in Massen oder nur in kleineren Mengen zu verarbeiten hat, sowie nach der Qualität des zu Gebote stehenden Brennmaterials, verfährt man beim Brennen des Gypses auf verschiedene Weise. Dasselbe sollte immer so ausgesührt werden, daß der Gyps in der ganzen Masse hindurch gleichmäßig auf die nothwendige Temperatur erhipt wird, um ein gleichartiges Product zu erzielen und nicht ein Gemenge von schlecht gebranntem mit gars oder todtgebranntem Gypse. Hierbei ist auch zu berücksichtigen, daß, in je größeren Stücken der Gyps gebrannt wird, um so länger die Einwirkung im Feuer dauern muß, bevor die inneren Theile gargebrannt werden können. Auch muß man es vermeiden, die Gypssteine mit dem Brennmaterial in unmittelbare Berührung zu bringen, weil der Gyps in Berührung mit Kohle in der Glühhitze zerset wird und in Schweselcalcium übergeht.

Syps zu künstlerischen Zweden, wie z. B. sür Figuren 2c., brennt man zuweilen im seingepulverten Zustande in Metallkesseln (von Kupfer oder Eisen) oder auf Eisenblechen. Hierbei läßt sich auch das Entweichen des Wassers besser erkennen und danach die Heizung reguliren. Sobald das Gypsmehl beim Erhipen in Kesseln 2c. die Temperatur erreicht hat, bei der das Wasser entweicht, zeigen sich ähnliche Erscheinungen wie beim Erhipen von Flüssigkeiten, es beginnt nämlich aufzuwallen, förmlich zu kochen; es bilden sich zahlreiche kleine kegelsförmige Krater, aus denen der Dampf unter Stäuben des Mehles hervorbricht und die beim Umrühren stets wieder von Neuem entstehen. Nach einiger Zeit

werden die Krater spärlicher, das Auswallen nimmt ab, zuleht zeigt es sich minoch nach dem Umrühren und hört endlich ganz auf. Wenn das Auswalle vorliber ist, ist der Gyps gar gebrannt; es wird dann die Heizung unterbiede und die Temperatur des Gypspulvers gleichzeitig dadurch erniedrigt, das mas tüchtig umarbeitet oder aus dem Ressel oder von dem Bleche bringt. In dam Beitpunkte, wo das Auswallen des Gypsmehles aufhört, hat dasselbe jedoch wir nicht seinen ganzen Wassergehalt verloren, sondern enthält immer noch etwal, desselben, jenen Rest, der nicht unter Auswallen, sondern langsam dei höhen Erhitzung weggeht.

In Anstalten, wo viel Spps zu Formen 2c. verbraucht wird, wie in Salten von Thonwaren 2c., hat man auch eigene Brennöfen mit einer flachen geräuwis

Fig. 113.

Eisenplatte zur Aufnahme des Sypsmehles, welches man etwa drei Finger bit ausbreitet. Der Raum oberhalb der Platte ist flach überwöldt; eine Destitut in der Borderwand, mit einer hölzernen Berstellthilt verschließbar, dien ju Eintragen und Ausnehmen des Sypses; eine zweite Deffnung am Schein beswöldes dient zur Ableitung des Wasserdampses. Unterhalb der Platte besieht sich eine Feuerung von verhältnißmäßig geringem Umsange, deren Züge sich wir lichst unter der Fläche der Platte ausbreiten. Eine Holzkritcke dient zur lichten und Ausziehen des Sypses. Als Anhalt zur Beurtheilung der Bewingen des Erhigens dienen die oben augegebenen Erscheinungen des Aussochens!).

Da der entwässerte Gyps sich leichter pulvern läßt, als der nicht entwässenk weil er milrbe ist, so geschieht das Entwässern des Gypses für den angegebeil Zwed auch wohl in Defen, welche den gewöhnlichen Backöfen gleichen: Hy 113

¹⁾ Rnapp, Lehrbuch ber chem. Technologie, III. Muft., 1, II. Abib., 718.

und 114. Der mit einer Esse a versehene Ofen wird in dem Canal d mit Holz beseuert dis zur beginnenden Rothgluth, dann wird das Feuer entsernt, der Ofen von Kohlen und Asche gereinigt, der dis zur Wallnußgröße zerkleinerte Gyps auf die Ofensohle gelegt und Heizöffnung (dessen Thür oben eine kleine Oeffnung hat) und Esse gut verschlossen. Man betrachtet den Gyps als gar, wenn eine herausgenommene Probe in der Nitte eines Stückes in der weißen Masse nur uoch einige krystallinische Punkte von nicht entwässertem Gyps zeigt. Ein Todt-brennen ist bei diesen Oesen nicht zu bestärchten, man kann aber nur Holz als Brennmaterial anwenden und das Anseuern des Osens ersordert viel Zeitauswand und viel Brennmaterial. Besser ist es jedenfalls, in diesen Oesen den feinen

Fig. 114.

Spps im gepulverten Buftande zu brennen, weil bann bie Wärme gleichmäßiger wirken tann.

Biolette¹) hat zum Brennen des Sypses überhisten Wasserdamps vorzeschlagen; der von ihm construirte Apparat ist von ähnlicher Einrichtung, wie er ihn auch zur Bersohlung des Holzes verwendete. Wenn sich auch dadurch ein gleicher Hißegrad erzielen läßt, so steht der allgemeinen Anwendung des Berssahrens die Kostspieligkeit des Apparates, häusige Störungen durch Reparatur, erhöhter Brennstoffauswand zc. entgegen. Nach Biolette's Versuchen sind sechs Stunden nöthig, um einen sür die Vildgießerei brauchbaren Syps zu erhalten und 1 chm = 1300 kg Syps bedarf 520 kg Damps.

Der Ofen zum Brennen bes Gypses von Minich2) besteht aus einem eisenblechernen Cylinder, innerhalb bessen eine archimedische Schraube angebracht ist, welche mit dem Cylinder sest verbunden ist, so daß beide Theile sich gemeinsschaftlich drehen. An der Vorderseite des Ofens besindet sich ein Trichter, in welchen der zu brennende, vorher in kleine Stücke zertheilte Syps eingestüllt wird und von welchem er in den von außen erhisten Cylinder gelangt. Der gebrannte Syps fällt, nachdem er in Folge der Drehung des Apparates während des Brennens dis zum hinteren Ende des Cylinders gelangt ist, heraus. Aehnlich construirt sind auch die Cylinderösen von Covlet3) und Pschow4).

¹⁾ Dingler's pol. 3. 112, 860.

²⁾ Bolyt. Centralblatt 1852, S. 1936.

⁵⁾ Genie ind. Mars. 1859, p. 129.

⁴⁾ Bagner's Sandbuch ber dem. Teconologie 2, 528.

Triquet und Guhant 1) benutzen die aus den Kaltöfen entweichende Hite zum Brennen des Gypfes. Die hierzu angewendeten Einrichtungen sind zweierlei Art. Dieselben bestehen entweder in einem einzigen Raume, der oben auf dem Kaltofen angebracht ist und die aus dem letzteren sich entwickelnde Wärme aufnimmt, oder aus einem langen geneigten Canal, in welchem eine Reihe gußeiserner Cylinder angebracht ist, welche den zu brennenden Gyps aufnehmen. Die erstere Einrichtung dient zum Brennen des Gypses in großen Studen, die letztere sur Gyps in kleinen Studen oder in Mehlsorm.

Das Brennen des ordinaren Gppfes für Mörtel, Eftriche zc. geschieht wohl felten mehr in Meilern ober in Haufen, indem man die größten Stücke Gppsfteine zu einer Feuergasse zusammenstellt, die kleineren aber daneben ober

barüber ichuttet und mit Bolg feuert.

Biel häufiger werben hierzu die Gppsofen angewendet, in welchen ber Gops immer in Studen gebrannt wird, weil bas Brennen großer Mengen in

Fig. 115.

Pulverform nicht ausführbar ift und weil der gebrannte Gnpe in Studen fich an ber Luft beffer halt. Die einfachften beftehen aus einem von vier Mauern eingeschloffenen Raume, ber etwa boppelt so lang als breit, oben nicht überwölbt und in einer gewiffen Bobe mit einem leichten Schutdache versehen ift. Ueber der Sohle des Raumes befinden fich an einer Längs: feite ober an beiden Längsfeiten in ber Mauer Schuröffnungen, von benen ab

Feuergassen aus den Gypssteinen gebildet werden. Fig. 115 zeigt den Durchsichnitt eines solchen einfachen Ofens. Zwedmäßiger ist es, den Ofen zu überswölben, natürlich mit ausgesparten Zugöffnungen zum Reguliren des Feuers, in welchem Falle dann eine seitliche Thür zum Einsetzen des Gypses vorhanden sein muß. Dan verwendet auch derartige Defen, dei welchen auf der Sohle des Ofens vertieft liegende Rostfeuerungen mit Aschenfall angebracht sind, über welche dann die Feuergewölbe gebildet werden.

Auch Schachtöfen, welche von ähnlicher Construction sind wie die gewöhnlichen Rallöfen mit langer Flamme, sind an manchen Orten zum Sppsbrennen in Anwendung. Dagegen eignen sich die Oesen mit kleiner Flamme hierzu nicht, weil die Temperatur in denselben zu hoch werden muß, soll das Heizmaterial vollständig verbrennen, und weil der Spps mit dem Brennmaterial

¹⁾ Dingl. pol. 3. 125, 42.

unmittelbarer Berührung ist, daher oberstächlich zu Schweselcalcium reducirt wird; ich wiltre hierbei der gebrannte Shps durch Beimengung von Asch verunreinigt. ber selbst bei der sorgsamsten Leitung des Feuers in den Schachtösen mit langer lamme ist es nicht zu vermeiden, daß die dem Feuer zunächst liegenden Shpsrine zu start erhibt und an der Oberstäche gesintert oder ganz geschmolzen sind; an unuß daher dieselben ausschießen oder das Pulver derselben nur in mäßiger denge dem Pulver der gut gebrannten Steine zumischen.

Bortheilhafter ift ber Gppebrennofen von Scanegatty') mit feitlichem ofte fitr Steintohlenfeuerung (Fig. 116). Derfelbe gestattet eine gute

Fig. 116.

eitung der Temperatur, und vermeidet ein Neberhitzen des Gypses, weil das beizen weniger durch die Flamme, als durch heiße Fenerlust geschieht. A ist der Tost, C der Aschenfall und regulirbare Zugcanal, E die Fenerung. Ein slaches urchbrochenes Gewölde P mit den Zügen e bildet die Fenerkammer. Das Loch L, nit einer Thür verschließbar, dient zur Reinigung des unter dem Gewölde P besindlichen Fenerraumes und zur Entsernung des Gypses, der allenfalls durch die öcher des Gewöldes gefallen ist; G die Dessung, durch welche man den Gyps indringt, H eine Dessung, dei der die Füllung des Osens gänzlich vollbracht vird und die mit der Platte und dem darauf gesetzen Schornstein M bedeckt ist; ur Regulirung des Zuges und zur richtigen Vertheilung der Hie dienen die am Bewölde des Osens angebrachten Zugössungen II. Die Buchstaden O O beseichnen die Dicke der Wände.

Um diesen Ofen zu füllen, legt man durch die Deffnung G so viele robe Bypsblöde auf das durchbrochene Gewölbe P auf, als man kann und verschließt

¹⁾ Dingl. pol. 3. 67, 193.

bann die Deffnung mit Backeinen und Thon, ober mit Erde, der etwas Gue beigemengt worden ist. Die gänzliche Füllung wird durch H bewerkstelligt. Unzilndet dann auf dem Herde ein Fener an und fenert so lange, als die bei di Registern I entweichenden Gase eine daran gehaltene kalte Glasplatte noch ihr feuchten. Hierauf verschließt man alle Deffnungen des Ofens und lätzt 15 Starben abkühlen. Dieser Ofen faßt bei etwa 10 Cubikmeter Inhalt 7 Cubikmen Guposteine.

Bon ähnlicher Construction ist der Gupsbrennofen von Dumesnilb, in Fig. 117 im senkrechten Durchschnitte und in Fig. 118 im Grundrif alle Ebene ber Sohle dargestellt ift; bei diesem ist die Feuerung (mit Holz und jux mit Reisig) ebenfalls total getrennt von dem Raume, in dem der Gyps geham wird, nur befindet sich der Feuerungsraum unterhalb der Ofensohle. Die in

Fig. 117.



Feuerung mit Rost und dem Aschenfall B; durch den Canal H werden die Anis bündel zur Unterhaltung des Feuers eingeschoben. Aus der Feuerung trem in heißen Gase durch zwölf gekrümmte Füchse E, E... in die Feuerkammer (Glode) bund aus dieser durch ebenso viele Dessangen F in die strahlensörmigen frangassen M, M..., von wo sie durch die Gypsschichten RR, SS, TT... als steigend, unter das Osengewölde L, L nach den Seitenkaminen OO und der Mittelkamin P, P mit der Klappe Q gelangen. — Eine Thür V in der eines geneigten Umsassungsmauer K, K des Osens dient zum Eintragen der rost mäßigen Schichten, ein zweiter Zugang N im Gewölde zum Eintragen der Spesssens. I, I ist eine Vertiefung, die zum Aschenfall bei B sührt. Ein öhr licher Zugang statt der langen und engen Röhre IH zum Schitzen des Franklicher Zugang statt der langen und engen Röhre IH zum Schitzen des Franklicher Zugang statt der langen und engen Röhre IH zum Schitzen des Franklicher Zugang statt der langen und engen Röhre IH zum Schitzen des Franklicher Zugang statt der langen und engen Röhre IH zum Schitzen des Franklicher Zugang statt der langen und engen Röhre IH zum Schitzen des Franklicher Zugang statt der langen und engen Röhre IH zum Schitzen des Franklicher Zugang statt der langen und engen Röhre IH

Um eine gleichförmige Bertheilung ber Warme zu erhalten, beginnt mut bamit, eine erfte Schicht aus großen Steinen von etwa 40 cm Breite, 30 cm

¹⁾ Dingl. pel. 3. 141, 93 u. 175, 206.

Hinfange ber Glode nach bemjenigen bes Dfenmantels, auf der Sohle aufzuseten, indem man einen Zwischenraum von 5 cm zwischen jeder Reihe läßt, so daß Canäle entstehen, welche in der Fortsetzung der Dessnungen F und der Canäle E liegen. In der Querrichtung von zwei Reihen der ersten Schicht stellt man andere Stude als zweite Schicht auf, und zwar eine Reihe mit geringer Neigung von der Peripherie nach der Mitte des Osens und die solgende Reihe in umzgekehrter Richtung. Ueber der zweiten Schicht beginnt man eine dritte zu. und in etwa 20 cm höhe über der Glode beendigt man das Eintragen des Gypses durch die Thur V, welche man durch eine außerhald mit einer Ziegelbackung verssehene gußeiserne Platte verschließt; durch die Dessnung N wird dann die Beschidung des Osens sortgesetzt, wobei man darauf sieht, daß nach oben zu immer kleinere Stücke sür die Schichten genommen werden. Ist die Charge eines Osens

Fig. 118.

v

vollendet, so verschließt man die Deffnung N durch eine Thür von startem Eisenblech und entsundet das Reisig auf dem Herde; während der ersten vier Stunden unterhält man ein sehr mästiges Feuer, nach und nach verstärft man dasselbe aber; nach Berlauf von 12 Stunden läßt man das Feuer ausgehen, versichließt alle Deffnungen und breitet auf der letzten Gypssichichte 5 bis 6 ohm grobes Gypssichichte 5 bis 6 ohm grobes Gypssichichte 5 bis 6 ohm grobes Gypssiche

pulver aus, wodurch ber Zug möglichst verzögert und durch die vorhandene Hite zugleich dieses nachträglich eingebrachte grobe Sppspulver noch gebrannt wird. Nach einer zwölfstündigen Abkühlung wird der gebrannte Spps durch die Deffenung V entleert.

Der Ofen faßt, bei 6 Meter Durchmesser und 4 Meter Höhe unter bem Gewölbescheitel, 35 Cubikmeter Gypssteine, welche mit 225 bis 200 Reisig-bündeln = 1960 bis 1600 kg, gar gebrannt werden, so daß im Durchschnitt auf 1 cbm etwa 50 kg Holz kommen. Nach Beobachtungen mit leichtslüssigen Wetallen und Legirungen beträgt die Temperatur in der mittleren Region des Ofens etwa 360°, in der oberen und unteren 250° C. 1).

Auf einigen Gypswerken, wie z. B. auf ber Schwarzehlitte bei Ofterobe ic., wird ber Gyps geringer Qualität zu Eftrichen, Diinger in einem Ringofen gebranut?).

In neuerer Zeit kommen auch Defen in Anwendung für Massenproduction, bei welchen der Gyps nicht mit der Flamme in Berührung kommt, wodurch jedenfalls ein gleichmäßiger gebranntes Product erzielt wird.

¹⁾ Anapp's Lehrbuch der chem. Technologie, III. Aufl., 1, II. Abth., 721.

²⁾ Rotigbl. b. beutschen Bereins für Fabrit. von Ziegeln zc. 1867, S. 85; 1869, S. 51 u. 1881, S. 87.

Der von 2. Rambohr conftruirte Ghpebrennofen mit continuirlichem Betriebe 1), Fig. 119 bis 122, entspricht allen Anforderungen, welche in Bezug auf die Erlangung einer möglichst gleichmäßigen Temperatur bei geringstem Brennmaterialverbranch und wenigen Arbeitelträften gestellt werden

Fig. 119.

Fig. 120.

können; er bietet ferner den Bortheil dar, daß der Spps ganz allmälig immer mehr erwärmt wird, indem er dem Fenerherde fuccessive näher rückt, und daß er, noch dem er die Garbrandregion des Ofens passirt hat, unterhalb derselben Gelegenhat sindet, sich abzukühlen, bevor er als fertiges Product abgezogen wird.

¹⁾ Dingl. pol. 3, 215, 382. Wagner's Jahresb. b. cem. Technologie 1875, S. 757. Rotight. d. deutschen Bereins für Fabrik. von Ziegeln zc. 1875, S. 189.

Der Ofen bilbet ein System von beliebig vielen stehenden, oben offenen Retorten aus Gußeisen. Der Retortenquerschnitt ist oblong, durchgehends 960 mm lang, am oberen Ende 320, am unteren aber nur 230 mm breit. Die Höhe der Retorte, die aus einzelnen Theilen besteht, welche durch Muffen mit einander versbunden und in diesen Muffen mit einem Kitt aus Thon, Eisenbohrspänen und Salmiak gedichtet sind, beträgt im Ganzen 3,5 m; davon sind die oberen 2,5 m der Einwirkung des Feuers ausgesetzt, während der untere Theil von 1,0 m Höhe zur Abkühlung des sertig gebrannten Sypses und zur Aufnahme des Entleerungsmechanismus dient. Die Wandstärke der Retorte beträgt an der Garbrandstelle 18 mm und nimmt nach oben bis auf 10 mm ab. Der Kühlraum unterhalb der Feuerung hat durchgehends nur 10 mm Wanddicke.

Die Breite der Retorte verjüngt sich, wie schon angegeben, nach dem unteren Theile derselben, wo das Garbrennen erfolgt, bis auf 230 mm, so daß an dieser Stelle die zu erwärmende Gypsschicht, von der Mitte aus gerechnet, nur circa 115 mm dick ist. Die Berwendung von Gußeisen hat bei der geringen Hitze, welche zum Entwässern des Gypses erforderlich ist, um so weniger ein Bedenken, als ja sonst die Entwässerung auch in Metallkesseln vorgenommen wird.

Zur Entleerung des gar gebrannten Gypses dienen am unteren Ende jeder Retorte drei kegelsörmige Ventile, welche durch einen einsachen Mechanismus geöffnet und geschlossen werden können. An einer durch ein kleines Rädervorgelege drehbaren Welle sitzen nämlich drei excentrische Scheiben, welche das Heben und Senken der in der Retorte selbst gerade geführten Kegelventile bewirken. Zwischen den drei kreisrunden Entleerungsöffnungen liegen Stege, die nach oben zugeschärft sind und dadurch die Sypsstücken den Entleerungsöffnungen zusühren.

Die Feuerung ist so eingerichtet, daß die Garbrandstelle die erste Hite erhält und die Temperatur der Retorte nach oben hin, wo das Ausgeben des rohen, in kleine Stücke zerschlagenen Gypses erfolgt, allmälig abnimmt. Der der Feuerung zunächst liegende Theil der Retorte ist auf 0,5 m Höhe mit einem beiläusig 40 mm starken Chamottemantel umkleidet, damit eine zu starke Erhitzung, welche an dieser Stelle vielleicht vorkommen könnte, verhütet werde. Die Größe der Rostslächen ist in der Zeichnung sür erdige Braunkohle geringster Qualität angenommen. Die Bewegung der Feuergase in den Zügen, sowie die Anordnung der letzteren selbst ergiebt sich ohne Weiteres aus den Abbildungen.

Bei diesem Ofensustem läßt sich eine beliebige Anzahl von Retorten in einem Ofen vereinigen, und wenn die Zuführung des ungebrannten und die Absührung des gebrannten Gypses auf kleinen Schienenbahnen bewerkstelligt wird, so genügt zur vollständigen Bedienung eines Ofens von 7 bis 9 Retorten ein einziger Arsbeiter, welcher das Nachfüllen und das Entleeren der Retorten, sowie die Feuerung zu besorgen hat.

Die Leistungsfähigkeit betreffend, so wird der gesammte Inhalt einer Retorte (etwa 6 Hettoliter) in 24 Stunden mindestens sechsmal gar gebrannt; es liefert also jede Retorte täglich mindestens 36 Hettoliter gebrannten Gyps.

Der Verbrauch an Brennmaterial berechnet sich bei einer Rostfläche von $500 \times 250 \,\mathrm{mm} = 0{,}125$ Quadratmeter auf ca. 4 Hektoliter, resp. 560 bis

600 kg erdige Brauntohle geringer Qualität ober bei einem entsprechend Meinem Roste auf etwa 200 kg Steinkohle pro Retorte.

Simon Walser in München ließ sich einen Gypsbrenno fen patentimn (D. R. B. Nr. 983), ber in Fig. 123 bargestellt ist. Derselbe ist and Gisa construirt und mit einem Motor in Berbindung gebracht, der mittelst versehm Getriebes die über dem Feuer B liegende und von der Flamme umspillte Trommel A in eine langsame Rotation versetzt, so daß durch die in der Achse bestestigten Schauseln ein beständiges, aber ganz gleichmäßiges Umwenden der Gypse stattsindet. In die Trommel wird der Gyps durch eine obere Blechtigter D und die Trommelöffnung gebracht, welche letztere durch eine Eisenblichtlappe sest verschließbar ist. Die während des Brennens erzeugten Wasserdümpir gehen durch eigene Seitenröhren er mit in den Rauchcamin C.

Fig. 128.

Soll der gebrannte Gyps aus der Trommel herausgenommen werden, so ist die Trommel so zu stellen, daß die Trommelöffnung auf den trichtersörmigen Auslaß E trifft. Um die Trommel in Ruhe zu bringen, ist nur nöthig, mittelst eines Schieders den von irgend einer Transmission herkommenden Riemen auf die leer gehende Riemensche zu schieden. Soll umgekehrt die Trommel aus dem Zustande der Ruhe in den der Bewegung übergeflihrt werden, so ist der Riemen von der leer gehenden Scheibe auf die seste Scheibe zu bringen.

Die Bollenbung eines Brandes erfordert, sammt Füllung und Leerung bei Ressels, eine Zeitbauer von etwas über einer Stunde, so daß innerhalb 24 Studben 17 bis 18 Brande à 6 hl sich ergeben, sohin 102 bis 108 hl Gyps gelieset werden können.

Der Ghpebrennofen für ununterbrochenen Betrieb wir DR. Ehrhardt in Wolfenbuttel und Sans Barth in Braunschweig (D.R.P. Rr. 12284 vom 2. Dai 1880) ift in Fig. 124 im Längenschnitt AB, a

Fig. 125 im Grundriß, in Fig. 126 (a. f. S.) im Querschnitt CD und in Fig. 127 (a. f. S.) in ber Ansicht bargestellt.

Derselbe besitht im Grundriß die Form eines Rechtecks und ist mit einfachen, 11f Trägern ruhenden Kappen abgewölbt. Die Heizung geschieht auf einem 3Kanroste A, der unterhalb einer Feuerungsglocke B liegt, von der die Feuergasc

Big. 124.

Fig. 125.

E

zur möglichst gleichmäßigen Bertheilung der Wärme durch ein Rohrspstem B^1 im unteren Theile des Ofens der Esse C zugesührt werden. Ueber diesem Rohrssystem sind Eisenbahnschienen angeordnet, auf denen kleine, 1 m im Quadrat haltende und in ihren Wandungen durchbrochene, eiserne Wagen D mit dem zu entwässernden Gyps ruhen. Die Beschickung des Ofens wird durch eine Schiebes bilbne bewerkstelligt, die Platz für einen Zug, also drei Wagen, hat und auf einem, dem Ofen parallelen, die zur Be- und Entladestelle führenden Geteise E

coursirt. Die im Ofen entwickelten Basserdämpfe werben durch Zuglöcher in ben Rappengewölben abgeführt. Der Berschluß bes Ofens in den Geleismilindungen Fig. 126.

Fig. 127.

geschieht durch eiserne Thuren, an benen Probirlöcher die Controle über den Entwafferungsproces des Sppfes gestatten.

Bei bem Resselofen zum Brennen von Ghps von F. Hoffman: in Berlin 1) (D. R.B. Rr. 22 400 vom 21. Septbr. 1882), Fig. 128 bis 131. werden die Gypssteine auf Wagen B gepact, welche auf einem Schienengeloft in den einem Dampstessel ähnlichen Blecheplinder A geschoben werden, worm

¹⁾ Dingl. pol. 3. 250, 27.

man die beiben Enden durch Dedel C verschließt. Die Feuetgase ziehen von Daus durch die Zitge e, welche mit Puglöchern o versehen sind, in den jum Schornstein g führenden gemeinsamen Fuchs F. Diese Feuerzüge sind entweder mage-

recht angeordnet, Fig. 128
und 129, oder nach Fig. 130
und 131 schraubenförmig um
ben Blechcylinder herumges
führt. Die Wasserdämpse
entweichen durch die an beis
ben Enden des Kessels angebrachten Abzugsröhren a.
Da die durch die Deckel C
gebildeten Stirnflächen des
Kessels die kältesten Theile
seiner Wandungen sind, so
kann es vorkommen, daß an

denfelben eine Condensation der Bafferdampfe stattfindet; es ist daher zwede mäßig, unten an jedem Ende bes Keffels ein kleines Abslugrohr mit Baffers Fig. 129.

I٧

Fig. 130.

verschluß anzubringen, im Uebrigen aber den Dedel selbst in jeder Weise vor Abtühlung zu schützen.

Das Schienengeleise, auf welchem die Wagen laufen, sest sich außerhalb des Kessels entweder nach beiden Seiten fort, wie in Fig. 129, oder nur nach einer Seite, wie in Fig. 131

(a. f. S.) angedeutet ift; außerhalb bes Reffels wird baffelbe zwedmäßig mit Weichen ober Schiebebithnen und Nebengeleisen versehen, um eine genugende An-

1

1

jahl mit Shps beladene Wagen vorräthig halten zu konnen und die fertig gestrannten Wagen mit einem Male herauszuziehen und Zug um Zug burch Gins

Fig. 131.

schieben frisch beladener Wagen zu ersetzen, so daß das Brennen im Ofen nur

bie möglichst turzeste Unterbrechung erleidet.

Der Ghpsbrennofen von Hänschle & Co. in Schles. Haugsborf bei Lauben (D. R.B. Nr. 28874 vom 10. April 1884) ist in Fig. 132 im Berticals Längenschnitt nach A-B, Fig. 133, in Fig. 133 im Horizontal Längenschnitt nach C-D, Fig. 132, in Fig. 134 im Querschnitt nach E-F, Fig. 133, und in Fig. 135 im Querschnitt nach G+H, Fig. 133, bargestellt. Derselbe ist

Fig. 182.

dadurch eigenthitmlich, daß die zur Aufnahme des zu brennenden Sppfes bestimmten Rammern schmale verticale Schliße bilden, die von beiden Seiten aus durch die Büge erwärmt werden, und daß zwischen jedes Paar benachbarter Züge des ganzen Ofens eine derartigeschammer gelegt ift, so daß der Berlust an der von den Zügen abgegebenen Wärme möglichst klein wird. Außerdem ist für die Einfüllung eine obere, für die Entleerung eine seitliche Deffnung vorgesehen.

In dem Dfen sind mehrere Feuerstellen A, in der Zeichnung sind es deren bier, neben einander angeordnet. Bon dem Roste a jeder Feuerung aus strömen die Feuergase in einen mittleren Canal b, außerdem aber gleichzeitig in zwei sich

1 Roste aus seitlich abzweigende, mit b parallele und in bemselben Niveau ende Canale o und o1.

Jeder der drei Canale boc¹ wird nun in vertical ither einander gelegten kackzügen fortgeleitet und in den Sammelcanal & geführt, von wo aus die wergase durch die absteigenden Canale e in den Sohlcanal f und durch diesen Fig. 133.

-B

Fig. 134.

Fig. 135.

i Schornstein ziehen. Bon dem einen Ende des Ofens zum anderen sind ichen die benachbarten Züge obo¹ die schmalen verticalen Kammern g einshaltet, auch zwischen den Zügen o und o¹ zweier benachbarter Feuerungen best sich eine derartige Kammer; hierdurch wird die von den Zügen an das uerwert abgegebene Wärme so vollständig als möglich ausgenust.

Die Dede der Kammer g wird ziemlich der ganzen Länge nach durch den kel h geschloffen, nach bessen Wegnahme bas zu brennende Material eingefüllt b. Um letteres nach Beendigung des Brennens herauszunehmen, wird die der Hinterseite des Ofens besindliche Deffnung, welche durch Thur i geststen wird, benutzt.

Nach bem Brennen wird der Gyps gepulvert oder gemahlen. Das Mahler des Gypfes im gebrannten Zustande ist noch leichter als im roben, da er ut weniger hart ist. Man benutzt hierzu verschiedene Wertzeuge und Maschun, an manchen Orten sind noch in Verwendung hölzerne Handschlägel (mit platte Unterstäche, die mit Eisen beschlagen ist), Pochwerke ober Stampsmilhlen.

Am meiften find aber zum Dahlen bes Gypfes im Gebrauche Mühlen entweber mit fte henden (Rollers ober Trottmühlen) ober mit lieger ben Mühlsteinen, bei beren Anwendung man die größeren Gypestude wie zwischen cannelirten Balzen zerfleinert.

Bon 3. Heinhardt, Ingenieur in Offenbach a. M., wurde eine wo besserte, einfach construirte Trottmühle ausgeführt, beren Einrichtung aus Fig. 136 bis 138 ersichtlich ist 1). Zwei Läufer a und b, von benen sich pon

Fig. 136.

in einem Scharniere heben kann, weide burch einen Königestod c mit hemp Der Ronigeftod ift m ic geführt. Billfe & vierkantig, fo daß fich wie bem noch beide Läufer mit ber Balk d frei heben können. Die Steine fichen in ungleichen Abständen vom Mitte punkte entfernt, um baburch die Rab fläche bes Mühlbettes zu vergrößen wobei aber der der Are nähere Er jur Ansgleichung ber Centrifugaltit fcwerer, b. h. breiter gemacht mit uluß, als ber entferntere Läufer. 1 dem Königsbaum sind ferner duch 🖚 aufgekeilte Bulfen zwei Querlatten in festigt, die zwei Streichen f und g # fich führen; bie Streiche f fcant X Füllung bon ber gußeifernen Bettel

platte auf das rings um den Königsbaum horizontal gespannte Siebblech dies mit Löchern versehen ist, die der verlangten Feinheit entsprechen. Ist Sieb liegt um den Durchmesser eines solchen Loches tiefer als die Läusents so daß die Streichen nicht auf dem Siebe, sondern nur auf der Bodenplasselleisen und ersteres nicht zu sehr abnutzen. Auf den Königsstock ist ein Such rädchen i geseilt; mittelst Hebelchen und Gegengewicht schlägt ein Neiner sollen Klopfer gegen das Siebblech, das sein genug Gemahlene fällt durch und das grobe wird durch die zweite Streiche g wieder zurück unter die Steine gekraund zwar unter den von der Achse entserntesten. Die Besestigung oder das spannen des Siebes geschieht auf solgende Weise: In die Bodenschalt übertiefter King eingedreht, in welchem das zwischen zwei Flacheisenringen bestiebe Siebe durch Schräubchen mit versenkten Köpsen besestigt wird. Die

¹⁾ Dingl. pol. 3. 143, 328.

Mablen bes Shpfes.

3 oberen Ringes ift gleich dem Durchmesser eines Siebbleches und der 1 acheifenring wird dunner gemacht ober entfernt, wenn durch Abnugun; uferbahn die Streiche sich ju sehr dem Siebe nabert.

Soll die Masse zu feinem Bulver vermahlen werden, so liegt das Sie Sohe der Läuferbahn; damit aber die Streicher das Sieb nicht beruhren etwas ausgeschnitten und mit einem das Sieb bestreichenden Burzelbeser zen, der auf dieselbe Art wirkt wie eine Streiche (Fig. 138). Bei

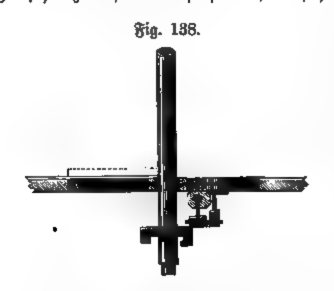
Fig. 137. .

Kollermithle ist gar keine Hand erforderlich, die Speisung kann best geschehen, die Lieferung ist vollkor continuirlich und die ganze Masse sortiet.

Am häufigsten sind zum Mahler Sppfes Dahlmühlen mit horizon Mühlsteinen in Anwendung, weil selben am meisten Mahlgut liefern mit geringen Kosten zu unterhalten dieselben sind von gleicher Einrid wie die Getreidemühlen. Für se Sorten von Spps (zu Stuccatur»

bilbhauerarbeiten) ist der Mühle eine Sieb. ober besser eine Beutelvorrid eigefügt; ordinäre Maurer., Tunch = und Estrichgypse können gleich vor Rühle meg verwendet werden.

Eine eigenthümliche Sypsmithle ift von Dinich angegeben we brifchen zwei ftarten Gifenplatten, Die fich oben trichterartig aus einander b



ift eine eiserne Scheibe eingesch welcher von der Betriebstraft hin : und hergehende Bewegung theilt wird. Die Wangen sowoh die Scheibe sind mit Zähnen b die nach Kreisbogen und zwar so geordnet sind, daß die der Schei die Vertiefungen der Wange und gesehrt eingreifen. Diese Sphos soll in der Stunde 700 kg E mehl liefern, bedarf aber zur und Herbewegung der Scheibe sehr großen Krastauswandes !).

Da wo weder Waffer=, noch Dampf= oder Thierfrafte zu Gebote fl tann man fich auch mit Bortheil zum Mahlen des gebrannten Gupfes trommelformigen Sandmuble mit Rugeln bedienen.

Da der gebrannte und gepulverte Gpps eine große Neigung hat, das Brennen entzogene Wasser wieder anzuziehen, so muß derselbe baldmöglich

¹⁾ Dingl. pol. 3. 169, 331,

luftbichte Gefäße, am besten in Fässer, verpackt und bis zur & wendung in trocenen Räumen aufbewahrt werden.

4. Brüfung des Gypfes.

Dem natürlichen rohen Syps können beigemengt sein: Than, Eisenschles Calciumcarbonat, Schwefelkies, Sand und Bitumen. Sind diese Stoffe nur is geringer Menge vorhanden, so sind sie für die Berwendung des Sypses nich hinderlich. Alle diese genannten Beimengungen bleiben zurück, wenn man der rohen gepulverten Syps mit warmem Wasser so lange behandelt, als sich werden Syps löst.

Eine Beimengung von Anhydrit läßt sich durch eine Wasserbestimmung er mitteln; ungebrannter Gyps enthält zwischen 20 und 21 Proc. Wasser.

Bei gebranntem Syps kann es vorkommen, daß er nicht, wie er sollte. Wasser aufnimmt und damit erhärtet. Dieses kann herrühren von zu hestigem Brennen oder von unvollständigem Brennen, so daß noch zuviel Wasser darin zurücklieb; oder von einer Beimengung von Anhydrit. Ob ein Syps nicht gur gebrannt ist, läßt sich durch Bestimmung des Wassergehaltes ermitteln; ein grobrannter Syps soll höchstens noch einen Wassergehalt von 5 bis 6 Proc. zeigen.

Richtig gebrannter Gyps bildet als Pulver mit Wasser eine ganz gleich mäßige Milch, aus welcher sich bei einigem Stehen in einem Glase ein zankt, dichter, klebriger Teig ausscheidet. Hat man dagegen eine Mischung von Gype mit Anhydrit, dann entsteht beim Umrühren mit Wasser zwar auch durch den in der Mischung vorhandenen Gyps eine Milch, aber zugleich auch, sowie das im rühren der Flüssigkeit aushört, ein Niederschlag von Anhydrit, welcher keinen klebrigen Teig, sondern eine hart anzusühlende Masse bildet, welche nicht sormbrisst und beim Ausstrocknen zerfällt.

Für die Qualität eines richtig gebrannten Gypses geben, wie beim Wassermörtel, auch hier Prüfungen auf physikalische Beschaffenheit, Abbinden und Erhärten (Festigkeit) den besten Maßstab.

5. Anwendung des Chpfes.

Die technische Anwendung des gebrannten Gypses ist sehr mannigfach und dieselbe gründet sich, wie bereits S. 369 erwähnt, auf die Eigenschaft, daß derselbe beim Anrühren mit Wasser eine breiige Masse bildet, welche nat einiger Zeit erstarrt und fest wird.

Als Mörtel wurde der Gyps schon von den alten Aegyptern benutt, wie aus den Untersuchungen zweier Mörtelproben (von der großen Cheopspyramiktemmend) von Wallace hervorgeht 1); derselbe fand:

¹⁾ Dingl. pol. 3. 177, 372.

	Im Mörtel aus dem Inneren	Im Mörtel vom Aeußeren der Pyramide
Wasserhaltiges Calciumsulf	at 81,50	82,89
Calciumcarbonat	. 9,47	9,80
Magnesiumcarbonat	. 0,59	0,79
Eisenoryd	. 0,25	0,21
Thonerde	. 2,41	3,00) mahrscheinlich als 4,30) Thon enthalten
Rieselsäure	. 5,30	4,30 Thon enthalten
	99,52	100,99

Es scheint, daß diese Mörtel aus gebranntem Spps und gebranntem Kalk oder gemahlenem Mergel bereitet wurden.

Auch jetzt noch pflegt man in Gegenden, wo der Gyps reichlich vorkommt und billig zu haben ist, denselben als Mörtel zum Mauern und Berputen anzu-So wird ganz allgemein und schon von Alters her Gyps in Paris zu allen Mauern über dem ersten Stockwerk als Mörtel benutzt. Außerdem werden aus Inpsmörtel leichte Scheidewände und ganze Decken, sowie äußerer Fagabenverput mit architektonischen Glieberungen, Gesimsen, Säulen 2c. hergestellt. ben rauheren Berputen, zu den Maurerarbeiten wird der Gyps so angewendet, wie er von der Mühle kommt, und nur zu feineren Berputarbeiten, wie zum letten Auftrage, wird er vorher gesiebt. Nie wird der Gyps in Paris mit Kalk, Sand ober irgend einem fremben Bestandtheile gemengt 1). — An anderen Orten mischt man zuweilen für Verput der Außenfläche der Mauern den Sypsbrei mit Kalkmörtel, weil dieses Gemenge nicht, wie gewöhnlicher Gyps, treibt. Manch. mal setzt man auch dem Gypsmörtel der Wohlfeilheit, des rascheren Trocknens und des langsameren Erstarrens wegen den dritten Theil bis zur Hälfte Sand oder Ziegelmehl zu; größere Mengen dieser Zusätze verträgt der Gyps nicht. Da der Gypsmörtel viel rascher erstarrt als der Luftmörtel, so muß derselbe auch rasch verarbeitet werden.

Der Gypsmörtel ist wegen seiner Löslichkeit nicht an seuchten Orten anzuwenden; erhärteter Gyps wird beim längeren Eintauchen in Wasser weich und zerfällt; auch darf derselbe nicht im Winter verwendet werden, weil das absorbirte Wasser gefriert und dadurch der Zusammenhang der Masse aufgehoben wird. S. Scott's Selenitmörtel S. 352.

Aus reinem Gypsmörtel werden auch Estriche (Gypssußböden) für Vorpläte, Fluren, Kornspeicher, Bodenräume, 2c. auf die Weise hergestellt, daß man auf eine Unterlage von Ries, Erde, geschlagenem Lehm 2c. Gypsbrei aufträgt, diesen nach etwa 24 Stunden, wenn er hinreichende Festigkeit erlangt hat, mit eisernen Kellen glättet, abhobelt, mit Leinöl tränkt und mit Blutstein polirt. Ein guter Gypsestrich ist nur zu erzielen, wenn man alle Mittel auswendet, ein rasches Austrocknen der Gypsmasse zu verhindern; es eignet sich daher auch hierzu ein langsam bindender Gyps besser, der in genügender Stärke auf eine nicht allzu trockene Unterlage ausgetragen wird; auch sollte man einen Gypsestrich an heißen trockenen Lagen, wie auf Hausböden, niemals bei großer

¹⁾ Polyt. Centralbl. 1856, S. 1017.

Hitze gießen, sondern in feuchter kühler Jahreszeit und denselben bei zu raschem Trocknen anseuchten. Auch ist beim Gießen der Estriche zu berücksichtigen, daß der Gyps beim Erstarren sich um etwa 1 Proc. ausdehnt.

Bei eingelegten Gypsestrichen verfährt man auf verschiedene Weise; entweder legt man vor dem Gypsgießen an die betreffenden Stellen Modelle, nimmt diese nach dem Festwerden des Gypses heraus und gießt die entstandenen Vertiefungen mit farbiger Gypsmasse aus, oder man belegt den Boden mustersartig nur theilweise mit Platten von natürlichen oder künstlichen, regelmäßig bearbeiteten Steinen, füllt alle Zwischenräume mit Gypsmörtel aus, ebnet und gleicht das Ganze gehörig ab.

Gebrannter Gyps sindet auch eine sehr bedeutende Anwendung zu allerhand Abgüssen (Münzen, Medaillen, Büsten 2c.) und zu Formen als Modell zum Gießen von Gyps, Zink, Bronze 2c., oder zur Vervielfältigung galvanoplastischer Gegenstände, zu Modellen in der Porcellan = und Fayencesabrikation u. s. w. Hierzu taugt der Gyps in vorzüglichem Grade, da bei dem Erstarren des Gyps-breies eine Vergrößerung des Volumens stattsindet, in Folge dessen die erstarrende Masse in die seinsten Vertiefungen einer Form eindringt, in der man den Brei erstarren läßt.

Für die Rachbildung von Kunstwerken 2c. mittelft Gpp8 2) muß zuerst eine Form hergestellt werden, was keine Schwierigkeiten hat, wenn der Gegenstand flach ist und mit keinen einspringenden Winkeln oder freistehenden Theilen versehen ist, welche das Abziehen der Gypsformen verhindern. Derartige Als Beispiel hierfür soll das Formen werden aus einem Stücke verfertigt. Abgießen einer Münze dienen; zu diesem Behufe überzieht man zunächst die abzuformende Seite berselben, wenn sie nicht vollkommen glatt ist, mittelft eines Pinsels mit einem Hauch von Del, um das Festkleben des Gypses zu verhindern; dann windet man einen Streifen Schreibpapier recht fest um den Rand der Münze und schließt diesen Papierring entweder mittelst einer Stecknadel oder durch Festkleben des äußeren Endes mit etwas Wachs, Leim oder Kleister. Man trägt nun auf die Munze Gppsbrei ein und zwar zuerst mit Beihülfe eines Haarpinsels, wodurch alle Züge gedeckt werden können, und eine bunne Schicht entfieht, auf welche schnell so viel Gypsbrei aufgegossen wird, daß er den Rand bes Papieres erreicht. Nach dem Erstarren löst sich die Form leicht ab. Die auf diese Art verfertigten Formen können zu vielen Abgüssen, ebenfalls von Gpps, tauglich und sehr dauerhaft gemacht werden, wenn man sie mit geschmolzenem weißem Bachs tränkt, in welches sie getrocknet etwa eine halbe Stunde lang eingelegt werben. Um in dieselben Spps eingießen zu können, versieht man sie ebenfalls mit einem Papierrande, und trägt den Gypsbrei so auf, wie auf die Milnze selbst. müssen diese Formen vor jedem Gusse eingeschmiert werden und zwar mit einer Mischung aus in wenig Waffer aufgelöster Seife und Baumöl.

Soll eine Figur, eine Büste 2c. abgegossen werden, so muß man erst eine hohle Form von Gyps darüber machen, und in diese nach Loslösung von

¹⁾ Thonind.:3tg. 1882, S. 124.

²⁾ Prechtl, Technologische Encyklopädie 1, 71, u. 3 (Suppl.) 425. Rarmarja u. Heeren's Technisches Wörterbuch, III. Aufl., 4, 205.

der Figur dann abermals Syps hineingießen, welcher nun nach Entfernung der Form die Figur getreu darstellen wird.

Bei dieser Anfertigung der Gypsformen muß entweder das abzugießende Modell zerstört werden — Verfahren mit zerbrechlichem oder verlorenem Modell — um die Gypsform frei zu erhalten, oder das Modell bleibt ganz unversehrt — Verfahren mit bleibendem Modell.

Das Berfahren mit zerbrechlichem Modell kann befolgt werden, wenn das Modell aus werthlosem Material, Modellirthon oder Wachs, besteht. Als Beispiel hierfür diene die Abformung eines Gefäßes von frischem Thon. Man überstreicht zu diesem Ende dieses Gefäß mittelst eines Pinsels mit einer ersten Schicht eingerührten Ippses, trägt darauf mit Hülfe eines Spatels eine zweite Schicht auf, bis die Gulle eine solche Dide erhält, daß sie hinreichende Widerstandsfähigkeit besitzt. Ift der Gypsüberzug erhartet, zerstört man das Modell im Inneren, indem man mit Borsicht, um die Gppsform nicht zu beschädigen, den Thon mittelst geeigneter Instrumente herauszieht, so daß die Form rein zuruckbleibt, in die dann Gyps gegossen wird. Ift dieses geschehen, so wird mit einer feinen Sage fehr behutsam die Gypsform in möglichst große Stude zerschnitten, und diese nachher mit sehr dunn eingerührtem Spps zu neuem Gebrauche ver= Biele Abgüsse sind mit einer solchen Form nicht herzustellen, weil die zackigen Ränder der Bruchstücke bald ausbröckeln und bann nicht mehr genau passen. Ist die Form des Modelles derart, daß man durch die frei gelassene Deffnung meist die Unterfläche — nicht gut in das Innere gelangen kann, um die Modell= theile zu entfernen, dann wird die Form zweitheilig gemacht, ober die im Ganzen hergestellte Hulle nachträglich sammt bem Modelle in zwei Balften zerschnitten.

Das Verfahren mit bleibendem Modell findet bei allen Abgüssen von Stein, Metalmodellen u. f. w. oder von Thier- und Pflanzentheilen Anwendung. In diesem Falle muß die Form aus so vielen Theilen angesertigt werden, daß man jeden einzelnen bequem von dem zu gießenden Gegenstande abziehen kann. Alle diese Theile zusammengesügt bilden nachher die Gießform. Um solche Formen herzustellen, giebt es verschiedene Methoden. Nach der einen, die namentlich bei dem Abgusse von Statuen zc. Berwendung findet, bei welchen einzelne Theile — wie die Gliedmaßen — von der Hauptmasse frei abstehen, gießt man mehrere Theile für sich (von welchen jeder seine selbständige zwei- oder mehrtheilige Form besigt) und setzt diese dann nachträglich in der richtigen Weise zusammen. Die Verbindung dieser einzelnen Stücke geschieht mittelst gehörig eingelegter Eisenstäbe und mittelst dünnem Sypsbrei. Bei dieser Methode hängt die richtige Zussammensetzung des Abgusses sehr von der Geschicklichkeit des Formers ab, und die Copie wird daher nicht immer sehr getreu.

Eine andere sehr häusig zur Anwendung kommende Methode giebt Formen, welche bei verständiger kunstgerechter Behandlung 60 und mehr Abgüsse zu liesern im Stande sind. Dieselbe wird in nachstehender Weise ausgeführt. Man bezeichnet auf der Obersläche des Modells die Umrisse der einzelnen Formtheile, die so gewählt werden müssen, daß sie sich vollkommen leicht von demselben abheben lassen, aber doch möglichst groß sind, damit die Form aus so wenig Theilen als möglich bestehe. Dann wird auf dem Modelle um ein solches Feld herum ein

Rahmen aus Thon gebildet und innerhalb desselben Sppsbrei von hinreichender Dide gegossen. Nach dem Erstarren wird dieses Stild abgenommen, seine Ränder keilförmig beschuitten, mit vertieften Marken versehen und eingefettet. legt man dieses Stud wieder auf die betreffende Stelle des Modells, entfernt den Thonrand und verfertigt mit Beihülfe einer abermaligen Begrenzung von Thon das zunächst anliegende Formflück, welches an die eine Seite des ersten genau paßt, auf den übrigen Seiten aber ebenfalls beschnitten und mit Marken versehen werden muß. Auf diese Art führt man fort, bis über alle Theile des Modells die Formstücke verfertigt sind, welche vermöge ihrer schräg abgerichteten Seiten keilförmig und beiläufig so zusammenpassen, wie richtig behauene Steine eines Hierauf werden die einzelnen Stücke getrocknet und mit Firniß eingelassen, auch, wenn die Anzahl der Stude groß ist, mit Nummern verseben, um das Zusammensetzen zu erleichtern. Um die aus vielen Stücken bestehende Form sicher beisammen zu halten, umgiebt man sie gewöhnlich mit noch einer zweiten Form aus Gpps — der Schale —, die gewöhnlich nur aus 3 bis 4 Stüden besteht und durch herumgewundene Schnüre oder Eisenreifen zusammengehalten Endlich bietet die äußere Schale auch noch den Vortheil, daß an dieselbe jene Formstücke, welche wegen ihrer Größe und Schwere leicht in das Innere der Form fallen können, leicht befestigt werben können. Bu diesem Zwecke wird ein Drahtöhr, welches über die obere Fläche eines solchen Stückes vorsteht, in daffelbe mit eingegoffen; in dieses Dehr wird ein Faben befestigt, durch ein am gehörigen Orte in die Schale gebohrtes Loch gezogen und außen mittelst eines kleinen Duerholzes so eingespannt, daß das innere Stud von der Schale nicht los gehen kann.

Da die Anwendung von Sypsformen für die Vervielfältigung reich geglies berter Architekturstücke, wie Säulencapitäle, Friesverzierungen u. dergl. sehr umständlich und wegen der Kleinheit und Anzahl der Formtheile sehr mühsam ist. wendet man für solche Gegenstände in neuerer Zeit elastische Leimformen an, mittelst welcher auf bequeme Weise auch Modelle mit stark ausladenden und unterschnittenen Theilen gegossen werden können. Man kommt demnach mit einer aus wenigen Stücken zusammengesetzten Leimform zum Ziele, wo eine Sypsform aus weit mehr Theilen hätte zusammengesetzt werden müssen.

Bei Anfertigung von Leimformen wird auf verschiedene Weise verschieren; am einsachsten geschieht dieselbe, indem man das Modell dünn mit Sel bestreicht und frei schwebend etwa $2^{1}/_{2}$ cm weit entsernt von einem darunter liegenden Brette besestigt; auf eben diesem Brette errichtet man aus Thon eine Einfassung, welche überall etwa $2^{1}/_{2}$ cm weit von dem Modelle absteht, auch um eben so viel über den höchsten Punkt des Modells sich erhebt. Sodann gies: man den ganzen Kaum innerhalb des Thonrandes mit einer heißen möglichstarken Auslösung von Tischlerleim voll, welche jedoch noch hinlänglich slüssig sein muß, um sich genau der Obersläche des Modells anzuschließen. Nach dem Erstalten des Leims, welcher nun die Beschaffenheit einer steisen, zähen und elastischen Gallerte hat, wird der Thonrand beseitigt und die Leimform mittelst eines spizigen Messers derartig in Stücke zerschnitten, daß solcher so wenige entstehen als mögslich und doch ein jedes einzelne Stück sich ohne Schwierigkeit vom Modelle abslich und doch ein jedes einzelne Stück sich ohne Schwierigkeit vom Modelle abs

heben läßt. Die von dem Modelle abgenommenen Leimstücke werden eingeölt, an einander gesetzt und zulett bindet man das Ganze mit herumgewickeltem Bindfaden zusammen, worauf unmittelbar der Gppsbrei eingegossen werden kann. Formen von bedeutenderer Größe steift man auch wohl durch Holzstäbchen, welche vor dem Gießen des Leims zwedmäßig angebracht und also vom Leim umschlossen werden.

Aus reinem Leim dargestellte Formen sind nur brauchbar, so lange sie frisch und weich bleiben. Um sie zur Aufbewahrung und zu späterem Gebrauche geeignet zu machen, versetzt man den aufgelösten Leim mit einer gewissen Menge Glycerin oder Sprup (Melasse), welche das Austrocknen verhindern.

Von Hiller 1) ist in neuerer Zeit statt Leim die sogenannte chinesische Gelatine (Agar-Agar) mit Vortheil eingeführt worden. Die Abkochung derselben erstarrt zu einer farblosen Gallerte, welche sich von allen Stoffen, auf welche sie aufgetragen wird, sogar von Papier, ungemein leicht und vollkommen wieder ablöft und erst bei verhältnigmäßig hoher Temperatur wiederum erweicht. Letzterer Umstand macht solche Formen dauerhafter als solche aus Leim, welche durch die Erwärmug des erhärtenden Sppses leicht leiden, indem die scharfen . Ranten bald stumpf werden.

Folgendes Verfahren gestattet ebenfalls, vervollkommnete Leimformen anzu-Das neue Gypsmodell wird in noch feuchtem Zustande mit Talkpulver bestreut und sorgfältig abgepinselt, so daß die Oberfläche leicht geglättet erscheint. Sodann werden auf dasselbe eine Anzahl Anstriche von in Schwefelkohlenstoff ober Petroleumather gelöstem Rautschut gegeben, bis sich eine dunne aber gleichmäßige abhärirende Haut gebildet hat. Zu bem letten Kautschukanstriche wird ungefähr 1/4 bis 1/3 gewöhnlicher Copallack hinzugefligt, so daß derselbe etwa während einer halben Stunde seine Klebrigkeit bewahrt, um eine vermittelst eines feinen Haarsiebes aufgestäubte Schicht getrockneter Hartholz-Sägespäne festzuhalten. Nach dem Antrocknen wird das überflüssige, nicht haftende Mehl mit einem weichen Pinsel entfernt und der Leim wie gewöhnlich aufgegossen und nach dem Erkalten Es haftet dann die Kautschukfolie fest an der Innenseite der Form abgehoben. und sie kann, um ihre Widerstandsfähigkeit gegen Schmiermittel zu erhöhen, mit einer Lösung von 1 Thl. Chlorschwefel in 40 Thln. Schwefelkohlenstoff bepinselt bezw. auf kaltem Wege vulcanisirt werden. Die Form ist nach Berlauf von einigen Stunden zum Gebrauche geeignet. Als Schmiermittel darf fette Seifenlösung verwendet werden 2).

Um elastische Rautschukformen für Gpps und Cementguß herzustellen, welche ebenso verwendet werden wie die aus Leim oder Gyps, wird nach E. Ritschel in Dresden (D. R.= P. Nr. 8098 vom 29. August 1878) über einem Gppsmodell durch mehrmaliges Auftragen von in Benzin gelöstem Kautschuk ein Ueberzug von der erforderlichen Dicke gebildet und nach vollständigem Austrocknen des Lösungsmittels eine Platte aus nicht vulcanisirtem Kautschuk darüber gelegt, welche das Modell von allen Seiten umschließt. Run wird das

¹⁾ Dingl. pol. 3. 192, 510.

²⁾ Thonind.=8tg. 1884, S. 293.

Sanze $1^{1}/_{2}$ bis 2 Stunden bei 4 Atmosphären Druck in einem Bulcanisirapparat gelassen; dann wird nach dem Erkalten über die Kautschukkorm ein Mantel aus Spps gemacht und hierauf die elastische Form erforderlichen Falles durch Zersschneiden in mehrere Theile getheilt.

Die Herstellung eines guten Gypsabgusses erfordert nicht nur gewisse Handgriffe und Uedung, sondern auch die genaue Kenntniß der Beschaffens heit des jedesmal verwendeten Gypses. So hat schon die verschiedene Qualität des Rohgypses einen Einsluß auf die Qualität des erhärteten Gypses, d. h. auf seine Härte, den Widerstand gegen mechanische Abnuzung und die Festigseit (s. S. 371). Ferner erhärtet der gebrannte Gyps am schnellsten, wenn er noch beinahe ½ seines Wassergehaltes hat, wenn er also bei einer Temperatur von höchstens 130° gebrannt ist. Von Einsluß ist auch das Korn des gebrannten und gemahlenen Gypses; sein gemahlener Gyps, richtig gebrannt und mit der gerade erforderlichen Menge Wasser angerührt, erhärtet fast augenblicklich, während grob gemahlener Gyps erst nach ungefähr 5 Minuten so weit erstarrt, daß er nicht mehr verarbeitet werden kann.

Die Festigkeit des Sypsgusses hängt aber auch von der Wassermenge ab. Wollte man nur gerade so viel Wasser anwenden, als der Syps selbst bindet, um in den krystallinischen Zustand überzugehen, so würde man keine gleichsförmige, zum Susse kaugliche Masse erhalten; es muß daher stets eine größere Menge Wasser genommen werden, als der Syps chemisch zu binden vermag. Je größer die Menge des Wassers ist, die man zuset, um so langsamer erfolgt das Erhärten, aber mit der Bergrößerung des Wasserzusates nimmt auch der Grad der Härte ab, weil nach der Verdunstung des Wassers das Volumen des erhärteten Sypses dasslelbe bleibt, wodurch derselbe poröser und weniger sest wird. Je dinner der Sypsebrei, um so leichter dringt er zwar in die seinsten Vertiesungen der Form ein, aber um so poröser wird die Masse und um so langsamer wird sie han. Dadurch ist es auch möglich, dem Susse, je nach seiner Bestimmung, zwischen ziemlich weiten Grenzen einen beliebigen Grad von Lockerheit oder Festigkeit zu geben.

Beim Gießen flacher Gegenstände (Münzen, Medaillen, Reliefs) empsiehlt es sich, daß man sofort nach dem Aufgießen des Gypsbreies auf die Form die Rückseite des ersteren dick mit trockenem Gypspulver bestreue, welches eine entsprechende Menge Wasser ansaugt; die Abgüsse fallen bei dieser Behandlung entschieden dichter, härter und fester aus, als man sie ohne diesen Kunstgriff erhält.

Größere Abgüsse werben zur Ersparniß an Material und zur Berminderung des Gewichtes hohl gegossen. Man gießt, um dieses zu bewerkstelligen, zuerst bloß eine verhältnißmäßig geringe Menge dünneren Gypsbrei in die Form, und zwingt denselben, durch geschickte Neigung und Bewegung der Form, ihr Inneres mit einer dünnen Kruste zu bedecken. Wenn diese zwar noch nicht völlig erstarn, aber auch nicht mehr flüssig ist, so gießt man etwas dickeren Gypsbrei ein und bringt durch den nämlichen Handgriff der Bewegung der Form den Abguß, der aber doch immer hohl bleibt, zur nöthigen Stärke. Bei seinen Gegenständen und wenn es die Beschaffenheit der Form erlaubt, empsiehlt es sich überhaupt, immer zuerst einen Anstrich von seinstem dünnem Gypsbrei mit dem Pinsel zu geben,

und darauf erst zu gießen; dadurch wird verhindert, daß Lustblasen zwischen die Form in den Guß kommen können. Auch die Vermischung des Gypses mit Wasser muß, um Blasen im Gusse zu vermeiden, durch sehr sorgfältiges und ruhiges Umrühren geschehen.

Zum Bild- und Figurengusse wendet man den Gyps allein an; zur Herstellung von Formen wird er zuweilen mit Sand, Ziegelmehl, Thon, Kalk u. s. w. versetzt; diese Zusätze verzögern das Erhärten und vermindern die Festigkeit.

Um das Anhaften des Gusses an den abgegossenen Gegenstand zu verhindern, werden verschiedene Mittel angewendet. Gegenstände aus Metall, Stein u. dergl. übergeht man mit einem fettgetränkten Lappen; Gypssormen oder Gypskerne, die zum Abgießen dienen, pflegt man dunn mit einer Schmiere aus Del und Seise zu überpinseln. Diese Mischung hat aber den Nachtheil, daß sich nach einiger Zeit auf der Obersläche des Gusses eine ziemlich dichte Kruste von Kalkseise bils det, welche diese Formen, wo es auf Saugkraft ankommt, ganz unbrauchbar macht; man zieht dann dünnes Einsetten vor oder noch besser, nach Hofmann!), zuerst Bestreichen mit Seisenlösung und Ueberpinseln dieses Anstriches mit Glycerin?). Frischer angemachter Thon löst sich von selbst ab und bedarf keines Anstriches.

F. Abate in Neapel 3) hat ein Berfahren erfunden zum Löschen, Formen und Gießen des Gypses, um demselben die Härte und Unveränderlichkeit des Warmors zu ertheilen; durch dieses Versahren wird das Anmachen des Gypses mit Wasser gänzlich umgangen und jeder Wasserüberschuß von vornherein sernzgehalten. Er bringt den gedrannten und gemahlenen Gyps in eine horizontal um ihre Achse drehbare Trommel und sührt in diese Wasserdampf ein; dieser wird vom Gyps aufgenommen, welcher dabei seinen pulverigen Zustand behält; man setzt die Sinwirkung sort, die der Gyps sein Gewicht um 28 Proc. vergrößert hat. Dieses Gypspulver wird sodann in gehörig angeordnete Formen gefüllt und darin durch den Druck einer kräftigen hydraulischen Presse so viel wie möglich comprimirt. Die so gewonnenen Abdrücke sind vollkommen scharf und compact und lassen sich Maxmor poliren. Selbstverständlich ersordert dieses ziemlich umständliche Bersahren sehr haltbare metallene Formen und ist auf die Darsstellung runder Gegenstände nicht anwendbar.

Berkleinerte Ghpsabgüsse können hergestellt werden, indem man den gebrannten und gepulverten Ghps mit einem Gemisch von 2 Thln. Wasser und 1 Thl. 90 procentigem Alkohol zu einem dünnen Brei anmacht, welchen man dann auf die eingeölte Originalsorm gießt. Nach dem Erhärten des Gypses wird derselbe von der Form abgenommen und getrocknet, wobei er sich etwa um ½5 seiner Abmessungen verkleinert; wiederholt man dasselbe Verfahren mehrmals, so erhält man allmälig immer kleiner werdende Abgüsse von vollkommener Schärfe.

Der Gypsguß eignet sich wegen der Wohlfeilheit des Materials, wegen der Leichtigkeit seiner Herstellung und wegen der Schärfe der Wiedergabe des Originals selbst in den feinsten Umrissen in hohem Grade zur Vervielfältigung von Kunst=

¹⁾ Dingl. pol. J. 185, 84.

²⁾ Anapp's Lehrb. der chem. Techn. III. Aufl. 1, 724.

³⁾ Dingl. pol. 3. 145, 286.

producten der Bildhauer. Sein Werth wird aber beeinträchtigt durch den freidigen harten Ton, durch die nicht sehr große Härte des Gypses und namentlich dadurch, daß seine Oberstäche, wenn sie schmuzig oder staubig geworden ist, schwer wieder rein zu machen ist. Ein Reinigen von Gypsfiguren durch Abwaschen mit Wasser ist nicht aussührbar, weil die Figuren dadurch noch mehr beschädigt werden, indem das Reinigungswasser in die Poren des Gypses eindringt und die ausgenommenen Staubtheile darin absetz, ganz abgesehen davon, daß die Erhabenheiten der Oberstäche verwaschen werden.

Bur Abhülfe dieser Mängel sind verschiedene Mittel in Borschlag gebracht Gupsgegenstände, in welchen sich Staub festgesetzt hat, oder die durch worden. Angreifen beschmutt sind, sollen sich badurch reinigen lassen, daß man dieselben, nachdem sie mittelft eines zarten Feberbefens von lose anhängendem Staube befreit sind, mit einem weichen Borftenpinsel mehrmals mit dichem Stärkekleister Nach dem vollständigen Trocknen blättert der Kleister von selbst ab und die Schmuttheile werden babei von dem trockenen Kleister, an welchem sie festgeklebt sind, mit fortgenommen. — Sonstige Methoden sind noch: Borsichtiges Abreiben mit Schachtelhalm, ober Bepinseln, nachbem sie abgestäubt und mit abgerahmter Milch getränkt sind, mit einer fein verriebenen Farbe aus Zinkweiß und Milch; oder Ueberstreichen der Abgusse mit Permanentweiß (Barnumsulfat), das man mit schwachem Leimwasser angerührt hat. Nach Wolf macht man eine Lösung von hellem Leim in Kalkwasser, hängt den zu reinigenden Gegenstand an einem Faden ein, bis er sich vollgesogen hat und trodnet ihn dann; schließlich bestreicht man ihn mit einer verdünnten Alaunlösung. — Ueberstreicht man die mechanisch gereinigten Abgüsse mit fetter, durch Terpentinöl hinreichend verdünnter Zinkweißfarbe, so erhalten sie ebenfalls eine hübsche weiße Farbe und werden abwaschbar.

Alle diese Mittel erfüllen den beabsichtigten Zweck nur unvollkommen und durch manche derselben wird auch noch der ganze Kunstwerth der Abgüsse zerstört. Es wurde daher auch von einer zur Erörterung der Frage über die Behandlung und Conservirung von Gypsabgussen im April 1874 von der königl. preußischen Regierung einberufenen Commission anerkannt, daß die in öffentlichen Sammlungen aufgestellten Gppsabguffe eine periodische Reinigung erfordern, daß es aber zur Zeit noch kein Mittel giebt, die Abgusse zu einer berartigen Reinigung tauglich zu machen, ohne gleichzeitig die Feinheit ihrer Form und ihre Farbe zu beein-Zugleich wurde von der Commission vorgeschlagen, die Auffindung derartiger Mittel zur Conservirung von Gypsabguffen zum Gegenstande einer Preisaufgabe zu machen, auf welchen Vorschlag auch die königl. preußische Regierung eingegangen ist 1). Unter den 161 eingelaufenen Bewerbungen befanden sich drei, denen der Preis zuerkannt werden konnte, nämlich Dr. Reifsig in Darmstadt, Dr. Filsinger in Dresden und G. Leuchs in Nürnberg. drei Bewerber sind bei der Lösung der gestellten Frage von denselben Grundsätzen ausgegangen, so daß ihre Methoden zur Herstellung maschbarer Gypsabguffe wesentlich dieselben sind; dieselben beruhen darauf, nach der Formung auf der Ober-

¹⁾ Wagner's Jahresb. d. chem. Technologie 1875, S. 766.

fläche der Figuren eine chemische Umwandlung hervorzurusen, durch welche an Stelle des im Wasser löslichen und leicht zerbröckelnden Gypses eine unlösliche harte Masse tritt, deren Eigenschaften ganz andere sind.

Das Versahren selbst und die vorzunehmenden Manipulationen nach Dr. W. Reissig's Methode ist folgendes!): Um die Gypsabgüsse gegen Abswaschungen widerstandssähig zu machen, ist hierzu unbedingt erforderlich, den Gyps als solchen in eine in Wasser, resp. warmer Seisenlösung unlösliche Versbindung überzusühren. Diese Ueberführung mit Beibehaltung der änßersten Schärfe ist nur möglich: 1) durch Barytwasser, wodurch das Calciumsulfat sich umsetzt in Baryumsulfat und Aetskalk resp. Calciumcarbonat; 2) durch kieselsaures Kali, wobei sich kieselsaurer Kalk bildet.

Obwohl die so behandelten Gypsabgüsse beständig und für warmes Wasser und warme Seisenlösung unangreifbar sind, so bleiben sie doch immer porös, halten Staub gerne fest und ziehen bei Berührung mit Wasser alle Berunreinisgungen mit diesem begierig mit ein. Dieser Uebelstand läßt sich jedoch vermeiden, wenn man die unlöslich gemachte Gypssläche noch mit einer weingeistigen Seisenslösung überzieht, die an und für sich leichter, tieser und reichlicher eindringt als eine wässerige Lösung und nach dem Verdampsen des Alkohols eine die Poren reichlicher ausstüllende Schichte zurückläßt, die bei dem Waschen selbst als Seisenswasser verwandt wird, welches den auf ihm besindlichen Staub 2c. leichter fortsführt, ohne daß er eindringen kann.

I. Verfahren mit Barytwasser. Zur Darstellung des Barytwassers schüttelt man in einer gut verstopften Flasche 1 Thl. krystallisirten (eisenfreien) Barythydrates mit ca. 20 Thln. Regen = oder destillirten Wassers so lange, als sich noch etwas löst und läßt dann die Flüssigkeit absetzen. Wenn die Lösung klar geworden ist, so trägt man sie mittelst eines weichen Schwammes oder durch Uebergießen auf die Gypsssächen auf, so lange diese noch aufsaugen, und trocknet dann die Gegenstände in mäßiger Wärme. Zieht dann, bei abermaliger Beseuchtung, das Barytwasser noch sehr leicht ein, so kann man sie damit nochmals überziehen; es ist dieses aber in den meisten Fällen kaum nöthig. Mit vollsständiger Trocknung sind dann die Gypsabgüsse, die durch die beschriebene Beshandlung zugleich ein weißeres und hübscheres Ansehen erhalten, zur Schlußebehandlung mit der weingeistigen Seisenlösung bereit.

II. Berfahren mit kieselsaurer Kalilösung. Dieses gründet sich auf die Umwandlung des Calciumsulfates in kieselsauren Kalk — eine äußerst harte, dauerhafte, unlösliche Verbindung — und zwar durch Anwendung eines schwach kalihaltenden kieselsauren Kalis. Zur Darstellung der Lösung desselben wird eine eisenfreie Lösung von Aexkali in Wasser, die ca. 10 Proc. Aexkali enthält, in geeigneten Gefäßen zum Sieden erhitzt und in dieselbe reine (eisenfreie) Kieselsäure eingetragen, so lange als dieselbe sich löst. Die erkaltete Flüssigkeit wird in gut verstopften Gläsern zur Klärung hingestellt und ausbewahrt. Gut ist es, derselben unmittelbar vor ihrer Anwendung einige Stückhen reinen Kalis

¹⁾ Verhandlungen des Vereins zur Beförderung des Gewerbesteißes 1877, S. 386 u. 1878, S. 78. Wagner's Jahresb. d. chem. Technologie 1877, S. 624 u. 1878, S. 726.

oder 1 bis 2 Proc. desselben in lösung zuzufügen. Sind die zu präparirenden Sppsgegenstände sehr umfangreich, so ist es ferner zweckmäßig, die so gesertigte Lösung zur Hälfte mit reinem Wasser zu verdünnen.

Die Berkieselung der Gypsgegenstände selbst geschieht, indem man die selben kalt — aber nur wenige Minuten — eintaucht oder die Lösung mittelst eines gut gereinigten Schwammes aufträgt oder sie als Staubregen auf die aufgestellten Gegenstände fallen läßt. Hat die fast momentane chemische Einwirkung stattgefunden, so wird der Leberschuß der Lösung am besten mit etwas warmen Seisenwasser oder einer warmen Stearinlösung entsernt und auch schließlich diese mittelst noch wärmeren, reineren Wassers weggeschafft.

Noch schneller kann man Gypsgegenstände, die sich eintauchen oder leichter bewegen lassen, warm in der bezeichneten Weise behandeln; es genügt hierzu eine nur sehr kurze Zeit, aber einige Ersahrung. Dieselbe läßt leicht in jedem Falle die stattgefundene Umwandlung des Gypses erkennen, die sich durch ein glattek, dichteres Ansehen manisestirt, und ebenso leicht mit dem Gesühle durch den Ragel gefunden wird. Die Gypsgegenstände einer längeren Einwirkung der Kalilösung auszuseten, ist aber nicht rathsam und kann schäblich werden. Einige liedung läßt aber leicht den richtigen Zeitpunkt tressen. Je frischer und reiner der Gypfist und je poröser der Guß, um so mehr empsiehlt es sich, rasch zu arbeiten. Güsse, die mit altem schlechtem Gypse bereitet sind, sind zur Verkieselung nicht brauchbar.

Nach der Aussührung eines der beiden beschriebenen Versahren werden die getrockneten Güsse dann noch mit einem Schutzmittel — der weingeistigen Seischlösung — überzogen. Wenn es auf Billigkeit derselben ankommt, wählt mer reine gute Kernseise, die geschabt und getrocknet warm in 50= bis 60 proc. Weizgeist gelöst wird. Auf 1 Thl. Seise nimmt man passend 10 bis 12 Thle. solder Weingeistes. Eine eben solche Lösung von Marseiller Seise ist der in den Antheken vorräthige Spiritus saponatus.

Das schönste Aussehen jedoch, wie einen vorzüglich hohen Grad von Dauxhaftigkeit, erhalten die Gypsgegenstände, die mit einer Auflösung von stearinsamen Natron in starkem Weingeist behandelt worden sind.

Ein Erwärmen der betreffenden Lösungen wie der Gypsgegenstände ist nöchz und vortheilhaft, damit die Lösung vollständigst und möglichst tief eingesogen wirdes schadet auch nicht, dieses mehrmals zu wiederholen, so lange ein Aufsanzessstattsindet. Mit dem Trocknen der so behandelten Gypsgegenstände sind dann der Dperationen beendet, die dieselben gegen Abwaschungen vollständig widerstandessähig machen.

Nach dem Verfahren von Dr. F. Filsinger¹) werden die Sypsgegenstätzt zuerst mit einer gesättigten Aetbarytlösung behandelt, um das Calciumsulsat in Varyumsulfat und Aetskalk überzusühren, und der letztere wird durch eine kalt gesättigte Vorsäurelösung neutralisirt, resp. in unlöslichen borsauren Kalk ungewandelt.

¹⁾ Wagner's Jahresb. d. chem. Technologie 1877, S. 626.

Nach dem Berfahren von G. Leuchs 1) macht man Gypsabgüsse mittelst Barytkalkwasser abwaschbar, wodurch sich Baryumsulfat und Aexkalk bildet; letterer geht an der Luft in kohlensauren Kalk über.

Dechend in Bonn hat sich seine Methode, Gypsabgüsse abwaschbar zu machen, patentiren lassen (D. R.-P. Nr. 32032); dieselbe besteht im Wesentslichen darin, daß man die Gypsabgüsse zunächst mit heißer Borarlösung härtet und dann durch Bildung unlöslicher Niederschläge in den Poren eine völlig zussammenhängende Oberstäche herstellt, die weder Staub eindringen läßt, noch durch Abwaschen des äußerlich darauf liegenden alterirt wird. Dabei sind die anzuswendenden Substanzen so gewählt, daß eine Ausscheidung von Eisenoryd ober Aehnlichem nicht stattsinden kann.

Eine warm gesättigte und heiße Auflösung von Borax in Wasser wird mit einem Pinsel im Ueberschusse auf die Gypsgegenstände aufgetragen, bis der geswünschte Härtegrad erreicht ist. In der Regel genügt hierzu ein zweimaliges Aufstreichen. Bei Formstüden ist aber ein füns bis sechsmaliges Ueberstreichen nothwendig, um ihnen die ersorderliche Härte zu geben. Ein besonderes Trocknen der mit Borax getränkten Abgüsse ist in der Regel unnöthig. Nur sehr dünnswandige Formstücke mögen in Trockenschränken entwässert werden. Sodann wird Chlorbaryum in warm gesättigter heißer Lösung überschüssig aufgepinselt. Hierbei genügt ein zweimaliges Aufstreichen. Den Schluß des Versahrens bildet das Bepinseln der Gegenstände mit einer heißen Seisenauslösung in Wasser, welche mit Begierde von der fast trockenen Gypsmasse eingesaugt wird. Die auf der Gypssmasse verbleibende überschüssige Seise nimmt man mit heißem Wasser herunter und spült so lange mit kaltem Wasser nach, die letzteres auf der Gypsobersläche perlt.

Von R. Jacobsen³) wird nachstehendes Verfahren empfohlen: Man stellt sich eine möglichst neutrale Seise aus Stearinsäure und Natronlauge her, löst sie in etwa dem Zehnsachen ihres Gewichtes heißem Wasser auf und tränkt die Figur mit der so heiß als möglich anzuwendenden Seisenlösung durch Begießen oder Eintauchen. Ein solcher Ueberzug ist farblos, stößt das Wasser ab, duldet ein Abswaschen selbst mit lauwarmem Seisenwasser und hält keinen Staub sest. Die Waschsbarkeit des Ueberzuges beruht darauf, daß das stearinsaure Natron in kaltem Wasser unlöslich und erst in heißem Wasser löslich ist. Zum Reinigen so präparirter Gypsabbrücke ist lauwarmes Wasser ausreichend, Seisenwasser gar nicht ersorberlich.

Um Gypsabgüsse abwaschbar zu machen, löst C. Puscher4) in Nürnberg 3 Thle. Aetstali in 36 Thln. heißem Wasser, setzt 9 Thle. Stearinstaure hinzu und verdünnt den erhaltenen Seisenleim mit der gleichen Menge Wasser und 95 proc. Alkohol. Die warme Lösung wird auf dem erwärmten Sypsabgusse aufgestrichen und dieser dann nach einigen Stunden mit nassem Schwamm abgewaschen. Noch schöner wird der Ueberzug, wenn man statt Kalieine entsprechende Menge Ammoniak anwendet. Alte Sypsabgüsse werden vorsher mit 3 proc. Aetstalilösung gereinigt.

¹⁾ Wagner's Jahresb. b. chem. Technologie 1877, S. 628.

²⁾ Ebend. 1879, S. 666. 3) Ebend. 1877, S. 630.

⁴⁾ Runft und Gewerbe 1882, S. 27.

W. Reissig in Darmstadt hat auch vorgeschlagen, Spps nach dem Trocken mit einer Lösung von Kautschuf in Benzol, Petroleumäther oder Schwefelkohlerstoff zu überziehen, um dieselben abwaschbar zu machen (D. R.-P. Nr. 8203 w. 3. Mai 1879) s. S. 345.

Das Entaustiren, namentlich für kleine Busten und Statuetten sehr ge bräuchlich, bezweckt gleichfalls, die Sppsgegenstände weniger empfänglich für Schmit und auch abwaschbar zu machen. Zugleich erlangen die so zubereiteten Abgüsse eine etwas transparente Oberfläche, einen sanften Glanz, statt der natürlichen freibe weißen Farbe einen wärmeren gelblichen Ton, überhaupt eine entfernte Aehnlich teit mit gewissen Marmorarten, mit Elfenbein ober mit wachsgetränktem Met-Das jest fast allgemein übliche Verfahren des Enkaustirens besteht in einem Tränken mit Stearinsäure. Man bringt die nach dem Gießen völlig an der Luft troden gewordenen Gypsgegenstände in einen Ofen, erwärmt sie darin auf 87° C. und legt sie dann drei bis vier Minuten lang in geschmolzen Stearinsäure. hierbei tommt es wesentlich auf die Temperatur an. foll in jedem Falle so hoch sein, daß das äußerlich anhängende Stearin nach dem Herausnehmen des Gypsgegenstandes nicht unmittelbar gesteht, sondern noch Beit hat, sich von der Oberfläche in die Poren zurückzuziehen; bei höherer Temperatur tritt Gefahr ein, daß der Gyps durch Wasserverlust matt wird und das Stearin anfängt sich zu bräunen. Nach dem Erkalten ruft man durch Reiben mit einer weichen Bürste den gewünschten Glanz hervor. Grundbedingung zum guten Ge lingen ift, daß die behandelten Stude aus dem reinsten Gppfe bestehen, weil die eingemengten Unreinigkeiten durch die Tränkung mit Stearinsäure zum Borscheit kommen und oft ein schmutiges graues Ansehen verursachen, auch wenn de Gegenstände vor bem Tranten ganz weiß waren. Ausgebesserte Stellen dürfer an den zur Tränkung bestimmten Sppssachen nicht vorhanden sein, weil dergleicher nachher in der durchscheinend gewordenen Masse weit sichtbarer hervortreten.

Bei größeren Gypssiguren verfährt man auch, um an Stearin zu sparen, auf die Weise, daß man dieselben erwärmt, mit geschmolzenem Stearin überzickt und schließlich in einem geschlossenen Raume auf die Temperatur bringt, welche das Stearin zur Schmelzung bedarf, um das Eindringen desselben in die Abgüst zu bewerkstelligen.

Einfacher und sparsamer ist das Verfahren von Wiederhold. Man löft 1 bis 2 Thle. Stearinsäure in 10 Thln. Petroleumspiritus (in einem in kocherbes Wasser eingesetzten Gefäß) und tränkt damit die Gegenstände 2 bis 3 mal. Nach dem Verdunsten des Petroleumspiritus werden die Gegenstände leicht abgerieben, um ihnen einen schönen Glanz und das gefällige durchscheinende Anschen zu geben. Selbstverständlich ist bei dieser Arbeit jede Lichtslamme und sreies Feuer zu vermeiden 1).

Um den Figuren einen besonders zarten und warmen Ton zu verleihen, kann man die Stearinsäure durch Zusatz einer höchst geringen Menge Drachenblut und Summigutt blaß röthlichgelb färben. Die erforderliche innigste Simmischung der Farbstoffe wird dadurch erreicht, daß man eine geringere Wenge

¹⁾ Dingl. pol. 3. 178, 246.

Stearinsäure damit zusammenschmilzt und von dieser gefärbten Masse so viel als nöthig mit der übrigen Stearinsäure im Schmelzen vereinigt.

Statt Stearinsaure kann nach Angerstein 1) auch Paraffin angewendet werden; dasselbe ertheilt dem Gypse in höherem Grade die durchscheinende Besichaffenheit.

Um dem Gypse auch eine größere Härte zu ertheilen, als er gewöhnlich in den daraus gefertigten Abgüssen zu haben pflegt, sind ebenfalls verschiedene Mittel in Borschlag und auch zur Anwendung gebracht worden, welche im Allsgemeinen darin bestehen, daß man den Gyps entweder besonders vorbereitet, oder daß man ihm Zusätze giebt oder daß man die fertigen Gypsabgüsse mit gewissen Substanzen tränkt.

Eine größere Härte erlangen Gypsabgüsse durch das sogenannte Alaunissiren, wovon es zwei von einander abweichende Methoden giebt. Nach der einen, von Pauware?) herrührenden Methode, werden die getrockneten fertigen Gypsgüsse in eine warme Alaunlösung (1 Thl. Alaun und 5 bis 6 Thle. Wasser) 15 bis 30 Minuten getaucht, dann herausgenommen, abtropfen gelassen und nun über den erkalteten Gegenstand Alaunlösung geschüttet, so daß er von einer Arnstallsschicht überzogen wird; hierauf läßt man ihn trocknen, polirt ihn mit Sandpapier und giebt ihm endlich mit einem mit etwas reinem-Wasser beseuchteten Tuche die letzte Politur. Durch diese Behandlung werden die Gypsgüsse merklich härter, so daß sie sogar starke Schläge mit dem Hammer ertragen, ohne zu zerbrechen; aber dieselben sind noch sehr empsindlich gegen Feuchtigkeit, so daß sie in Wasser gesenkt so weich werden, daß sie leicht Eindrücke der Finger annehmen.

Nach dem anderen von Greenwood und Elsner verbesserten Verfahren 3) behandelt man die gebrannten Gypsstücke, so wie sie aus bem Ofen kommen, mit gesättigter Alaunlösung (Gypspulver rührt man mit solcher Lösung an) und brennt dann zum zweiten Male bei schwacher Rothglühhitze; anhaltende gleichmäßige Temperatur ist dabei sehr wesentlich. Der so alaunisirte und zum zweiten Male ge= brannte Gpps hat ein mattes, milchweißes, schwach isabellfarbiges Ansehen und läßt sich leicht pulvern. Bei zu starker Site werden die Blode an den Kanten steinhart, schwer zerreiblich und das daraus dargestellte Pulver bindet das Wasser nicht, ist also todtgebrannt. Richtig gebrannter Alaungpps hingegen erstarrt nach dem Pulvern ebenso wie gewöhnlicher Gyps. Wird das Pulver desselben mit Wasser angerührt, so wird zwar das Wasser gebunden, aber das Product hat feine bedeutende Barte; rührt man aber das Sppspulver statt mit Wasser mit einer Alaunlösung (1 Thl. Alaun und 12 bis 13 Thln. Wasser) an, so bleiben zwar die hierdurch erhaltenen Abguffe länger naß, aber dieselben, troden geworden, sind von einer Härte, die der des Alabasters und des Marmors gleichkommt und erhalten besonders an dunnen Kanten eine Durchscheinenheit, dem Alabaster ähnlich. Dider ausgegossene Platten haben eine so große Festigkeit, daß nur sehr kräftige Schläge mit einem eisernen Hammer im Stande sind, dieselben zu zertrümmern; die Oberfläche derselben

¹⁾ Dingl. pol. 3. 137, 135.

²⁾ Ebend. 81, 76 u. 82, 366.
3) Elsner, Berhandlungen des Bereins z. Beförderung des Gewerbsteißes in Preußen 1843, S. 179. Dingl. pol. 3. 91, 356.

nimmt eine vorzüglich gute Politur an, und sie sind von der Beschaffenheit, dis sie mit nassen Tichern abgewaschen werden können, ohne auch nur im mindesten darunter zu leiden; solche Platten blieben Monate lang den wechselnden Einslüssen der Atmosphäre ausgesetzt und hielten Frost, Schnee, Regen und Sonnenschin aus, ohne im mindesten an ihrer Härte verloren zu haben. Man kann derarige Abgüsse lange Zeit im Wasser liegen lassen, sie werden dadurch nicht verändert; ja selbst Stunden lang anhaltendes Liegen in kochendem Wasser hatte keine Beränderung in ihrer Härte zur Folge, nachdem die Probestücke wieder an der Luft trocken geworden waren (Elsner).

Den alaunisirten Syps nennt man auch Keene's ober englischen Mars morcement, MacLean'schen Cement, Cementgyps, Alaungyps!). Nach Landrin erhöht ähnlich wie Alaun die Härte des gebrannten Sypses ein Zusatz von Kaliumsulfat oder verdünnter Schwefelsäure, welche -einen etwa dors handenen Sehalt an Aextalt in Sulfat umwandelt²).

Bon Keating³), Francis, Casentini⁴) wurde zum Gypshärten Boraxlösung empsohlen. Pariancement ist mit Boraxlösung (1 Thl. Salz auf 11 Thle. Wasser) getränkter Gyps, der stark gebrannt und dann gemahlen mit Weinsteinlösung (1 Thl. Salz auf 11 Thle. Wasser) angemacht wird.

Bon Kuhlmann wurde vorgeschlagen, den gebrannten Gyps mit einer Lösung von Wasserglas anzurühren; es zeigte sich aber, daß dadurch statik Auswitterungen von Kaliumsulfat entstanden; jedenfalls muß die Wasserglasslösung äußerst verdünnt angewendet werden. — Nach Blashfield wird der beste Gypsmarmor erhalten durch Anrühren des Gypses mit Leim wasser, dem etwas schweselsaure Zinklösung zugesetzt wurde. — A. J. Magaud verwendet zum Härten von Gypsguß Lösungen von schweselsaurem Zink, schweselsauren Eisen oder schweselsaurem Kupfer (D. N.-P. Nr. 14439).

Nach dem Berfahren von Julhe zum Härten von Gyps mischt man möglichst innig 6 Thle. guten Gyps mit 1 Thl. frisch gebranntem und sein gestiebtem fettem Kalt und verwendet das Gemisch ganz wie Gyps für sich. It die Masse gut ausgetrocknet, so tränkt man sie mit einer Lösung irgend eines Sulsates, welches eine durch Kalt fällbare unlösliche Base enthält. Hierzu ist Eisens oder Zinksulsat am geeignetsten. Bei Anwendung von Zinksulsat bleibt die Masse weiß, während sie bei Anwendung von Eisenoryd bald das Ansehen des Eisensesquiorydes bekommt; mit Eisensulsat erhält man aber härtere Massen 3).

F. de Wylde⁶) stellt Gypscement dar, indem er den Gyps zunächt wie gewöhnlich brennt und ihn dann, in kleine Stücke zerschlagen, in die Lösung eines kieselsauren Alkalis bringt, die kohlensaures Kali enthält. So eignet sich Z. B. gut eine Lösung, die pro Liter Wasser 200 g kieselsaures Kali und 50 g Kaliumcarbonat enthält und ein specifisches Gewicht von ca. 1,20 hat. Die

¹⁾ Thonind. = 3tg. 1882, S. 124.

²⁾ Dingl. pol. 3. 215, 75. Polyt. Centralblatt 1874, S. 1369.

⁸⁾ Dingl. pol. 3. 104, 158.

⁴⁾ Polyt. Centralblatt 1859, S. 1452.

⁵) Chem. Centralblatt 1885, Nr. 15, S. 283.

⁶⁾ Deutsche Ind. = 3tg. 1866, S. 108.

Zusammensetzung kann je nach dem Zwecke, zu dem der Cement bestimmt ist, absgeändert werden. Um das Erhärten des Cementes beliebig zu verlangsamen, kann man dem Kaliumcarbonat etwas Kaliumsulfat zusetzen. Nachdem man den Gyps ca. 24 Stunden in der Flüssigkeit gelassen hat, nimmt man ihn heraus, läßt ihn abtrocknen, bringt ihn darauf wieder in den Ofen und erwärmt auf 150 bis 250°; dann pulvert man ihn und will man ihn färben, so vermischt man ihn mit Farbstoffen.

Das Berfahren von Knauer und Knop¹) zum Gypshärten, durch welsches jedem fertigen Gypstörper eine ziemlich harte Oberfläche ertheilt, demselben die Porosität benommen werden kann, so daß ein auf die Oberfläche gebrachter Wassertropfen stehen bleibt und endlich der Gegenstand, ohne Gesahr angegriffen zu werden, durch Waschen mit einem mit Wasser getränkten Schwamm jeder Zeit von Staub und Schmutz gereinigt werden kann, beruht auf der Anwendung eines Gemisches von Kaliwasserglas mit einer Eiweißsubstanz, welche letztere mit Kalk einen harten sesten Kitt bildet, der durch das Hinzutreten der Bestandtheile des Wasserglases noch sester wird.

Die zum Härten des Sppses dienende Flussigkeit wird auf folgende Weise hergestellt: Geronnene Milch (baburch erhalten, daß man Milch einige Tage an der Luft stehen läßt und dann den Rahm vollständig abnimmt) wird einige Zeit für sich geschüttelt; dann gießt man eine beliebige Menge bavon in ein Glas und set tropfenweise unter starkem Rühren mit Hülfe eines Binsels so viel Aepkali= lösung (1 Thl. Aestali in 5 Thln. Wasser) bazu, bis aller Käsestoff wieder gelöst und die Mischung eine flodenlose trübe, aber ungefärbte Flüssigkeit bilbet, welche hierauf mit etwa 1/4 sprupdicker Kaliwasserglassösung versetzt wird. Die unmittelbar vor dem Gebrauche zubereitete Mischung trägt man mittelst reiner Schweinsborstenpinsel auf ben Oppsgegenstand rasch von oben nach unten auf, läßt ein ober mehrere Tage trodnen und wiederholt dieses Berfahren so oft, bis die Oberfläche die gewünschte Beschaffenheit hat, d. h. bis ein auf den Gypskörper gebrachter Wassertropfen stehen bleibt. Schwarze Flecken von Schwefeleisen, die bisweilen unmittelbar nach dem Anstrich hervortreten und durch Wechselwirkung des im Gypse enthaltenen Eisens und des Schwefelkaliums, das sich bei der Einwirkung des Alkalis auf den Käsestoff der Milch erzeugt, verschwinden beim Trodnen von felbst wieder.

Bei diesem Versahren kann es vorkommen, daß man einem Sppsgegenstande einen Anstrich mehr gegeben hat, als gut war; dieses hat zur Folge, daß man nach dem Trocknen einen gewissen Glanz und in demselben die Pinselstriche erstennt. Auch kann die Figur nach dem Trocknen einen deutlich gelblichen Ton angenommen haben, wenn man nämlich das Auflösen des Käsestoffs im Actkali, statt durch anhaltendes Wischen, durch zu großen Zusat von Aetkali beschleunigt. Diese beiden Fehler können wieder durch Waschen mittelst Schwamm und Kalkswasser beseitigt werden; hierbei gerinnt alles, was von der Härtemischung nicht tief in die Poren des Gypses eingedrungen ist, mit dem Kalkwasser zu käseartigen Flocken, die sich leicht abwaschen lassen. Der nach dem Abwaschen wieder weiß

¹⁾ Dingl. pol. 3. 177, 486.

406 Syps.

gewordene Gegenstand kann nochmals vorsichtiger gehärtet werden. Bei gelungem Arbeit hat der gehärtete Sppsguß das kreidige Ansehen des Sppses verloren mbeinen weichen leichten Ton bekommen.

Zum Härten von natürlichem Gyps wird von J. Heinemann in Hannover nachstehendes Berfahren (D. R.=P. Nr. 25 993 vom 24. Juli 1883) angegeben. Die aus rohem Gypsstein gefertigten Gegenstände werden erhitzt und hierauf zuerst in eine Chlorcalciumlösung, dann in eine Magnesiumsulfatlösung gebracht. Es bildet sich Gyps, der sich innerhalb des Steines ablagert, und Chlormagnesium, das durch Einlegen der Gegenstände in Wasser gelöst wird. Nachdem das Erhitzen und das Eintauchen in die Lösungen nochmals ausgesührt sind, werden die Gegenstände abwechselnd mit Leim und Tanninlösung behandelt und dann getrocknet. Der Chlorcalciumlösung können zur Färdung des Steines Metallsalze hinzugesetzt werden, die durch eine andere Lösung in unlösliche gesärdte Metallsalze umgewandelt werden.

Um das Erhärten des gebrannten Sypses nach Belieben zu verzögern, wurde von Casentini¹) eine gesättigte Lösung von Borax in Wasser empschlen. Man verdünnt die gesättigte Boraxlösung noch mit Wasser, dessen Duantidt davon abhängt, ob man das Erhärten des Sypses mehr oder weniger verzögern will. Wenn man 1 Vol. Voraxlösung mit 12 Vol. Wasser vermischt, so wird das Erhärten um ungefähr 15 Minuten verzögert. Nimmt man auf 1 Vol. Boraxlösung 8 Vol. Wasser, so wird das Erhärten um 50 Minuten, nimmt man 4 Vol. Wasser, so wird es um 3 die 5 Stunden, nimmt man 2 Vol. Wasser, so wird es um 3 die 5 Stunden, nimmt man 2 Vol. Wasser, so wird es um 7 die 10 Stunden, nimmt man gleiche Volumina Voraxlösung und Wasser, so wird es um 10 die 12 Stunden verzögert. — Auch durch eine Leimlösung wird das Abbinden des Sypses verzögert.

Nach L. Puscher2) wird die Erhärtung des Gypses sehr lange daduch verzögert, daß man dem gebrannten gepulverten Gpps 2 bis 4 Proc. fein gepulverte Eibischwurzel (Althäawurzel) zufügt und die innige Mischung mit 40 Proc. Wasser zum Teige knetet. Durch den großen Gehalt der Eibischwurzel an Pflanzenschleim erhält man eine, dem fetten Thon gleichende Masse, die enft nach einer Stunde zu erhärten beginnt und nach dem Trocknen so zähe ift, dis sie sich feilen, schneiben, drehen und bohren läßt; diese Masse läßt sich nicht nur zu Ghpsformen und Kitten, sondern auch zu Domino = und Schachsteinen, ju Würfeln, Dosen 2c. verwenden. Ein Gemenge von Gyps mit 8 Proc. gepulverter Eibischwurzel verzögert das Hartwerden noch längere Zeit und erhöht die Zähigkeit der Masse; sie läßt sich mit der Nudelwalze auf Glasflächen zu großen m dunnen Platten auswalzen, die beim Trocknen niemals springen, sich leicht von Glase ablösen und schon durchs Reiben Politur annehmen. Mit Erds und anderen Farben gefärbte Massen geben durch geeignetes Zusammenkneten setz schöne Marmorimitationen. Auch kann die Masse erst nach dem Trodnen durch in Wasser lösliche Farben gefärbt und nachher durch Tränken mit Leinölfirms durch Poliren oder Ladiren wasserdicht gemacht werden.

¹⁾ Polyt. Centralblatt 1859, S. 1452.

²⁾ Dingl. pol. J. 191, 344.

Bon Dr. Frühling 1) wird bezweifelt, ob Zusätze von Alaun, Borar 2c. ine wirkliche Hartung des Gypses bewirken. Nach seinen Beobachtungen beruht nie Wirkung der Bufage nur in einer Berlangsamung des Abbindens, vodurch es möglich wird, einen substanzreicheren Brei von guter Giegbarkeit berustrodnen als mit sehr loderem und rasch abbindendem Gppse. Beim Austrodnen treben die löslichen Salze (auch Leim, Gummi, Eibischwurzelschleim) an die Oberfläche bes porösen Gußstückes und geben dieser eine gewisse Dichtigkeit und pärte, die aber nur bis auf wenige Millimeter in das Innere der Masse reicht mb nach kurzer Einwirkung des Wassers wieder verschwindet. Schon das bei der Gypsgießerei zuweilen gebräuchliche Berfahren, durch Beimengung von etwas gelöschtem Kalt bem Gppsbrei das zu rasche Abbinden zu nehmen und für die Berarbeitung handlicher zu machen, erzeugt Gußstlicke, welche nach wiederholtem Beneten mit Wasser eine sehr dichte oberflächliche Kruste erhalten, welcher Umstand für die Haltbarkeit solcher Stücke als Ornamente sehr günstig ift. Es findet auch hier ein Effloresciren des Kalthydrates nach der Dberfläche statt, mit sehr sichtbarer Wirkung, welche ganz entschieden die der Borfäure und Alaunerdesalze übertrifft.

Das langsame Abbinden eines Gypses zu bewirken, liegt ganz in der Hand des Fabrikanten und hängt vom Brennprocesse ab, man braucht dazu keinen Zu= satz von Salzen 2c. Der in Härte und Dichtigkeit am höchsten stehende und mit den besten Cementen zu vergleichende Gppsguß, befannt unter dem Namen Marezzomarmor, weißer Portlandcement zc., wird ohne alle Salzbeimengung nur durch einen langsam geleiteten Brennproceg aus gewöhnlichem Ghps bar-Das Gefüge solcher langsam bindenden Sppssorten ift fehr bicht, fein krystallinisch durch die ganze Masse und sehr wenig wassersaugend.

Um möglichst große Dichtigkeit und doch große Absorptionsfähigkeit für Wasser zu erreichen, hat Frühling die Anwendung des Alkohols als Mittel, das Abbinden des Gypses zu verzögern, in jeder Hinsicht erfolgreich gefunden. Durch Beimischung von 2 bis 25 Proc. und mehr Alkohol zum Wasser, welches man zum Anmachen des Gypsbreies verwendet, kann man die Bindezeit des raschesten Gypses von Secunden bis auf Stunden hinaus verlängern. Ent= sprechend der Menge des Alkoholgehaltes ist es möglich, die Menge des zur Bildung eines gußgerechten Breies nöthigen Gppses zu vergrößern und die Dichtigkeit ber zu erzielenden Gußstücke zu bemessen. Der Alkohol verflüchtigt sich ohne alle Nebenwirkung und hinterläßt eine dem Gehalt an fester Substanz entsprechende dichte Masse. Der Gypsguß mit alkoholhaltigem Wasser ist stets dichter als sol= cher mit reinem Wasser hergestellt.

Die Gppsabguffe werden, um ihnen ein schöneres Ansehen zu geben und sie gegen die Einflüsse der Witterung, Wasser, Staub 2c. zu schützen, manchmal auch bronzirt, was auf verschiedene Weise ausgeführt wird. Nach einem häufig angewendeten Verfahren 2) tocht man Leinöl und Aetnatronlauge zur Seife, fett

¹⁾ Deutsche Töpfer= u. Ziegler=Ztg. 1876; S. 186. Notizblatt für Fabrikation bon Ziegeln 2c. 1876, S. 157.

²⁾ Polyt. Centralblatt 1852, S. 679.

eine Kochsalzlösung zu und fährt mit dem Kochen fort, bis eine sehr ftarke lange entsteht, auf welcher die Seife als eine kleinkörnige Masse herumschwimmt; man schittelt nun Alles auf ein leinenes Seihtuch und prest die abgetropfte zurück gebliebene Seife aus; darauf wird die Seife in bestillirtem Wasser aufgelöst mb durch feine Leinwand geseiht. Unterdessen bereitet man eine Auflösung wu 4 Thln. Kupfervitriol und 1 Thl. Eisenvitriol in bestillirtem Wasser und siltnit; biese Lösung wird in einem reinen kupfernen Gefäße zum Sieden gebracht und fo lange von obiger Seifenlösung hinzugegossen, bis kein Niederschlag mehr em steht. Den flodigen Niederschlag, der die grüne Rostfarbe der alten Bronzen zeigt, scheibet man ab und übergießt ihn mit einem Theil der Bitriollösung und erhipt das Gefäß unter Umruhren seines Inhaltes bis zum Rochen. Nach einiger Zeit wird die Flussigkeit abgegossen und heißes Wasser aufgeschüttet, dieses von Renem abgegossen und endlich kaltes Wasser hinzugethan, bis dieser Riederschlag wil kommen ausgewaschen ift. Zulett wird derselbe zwischen Leinwand fark ausgeprest, um recht trocken zu werden. Diese Bronzeseise wird in Berbindung mit einem Firniß angewendet, welcher aus einer Abkochung von 3 Pfund reinem Leinöl mit 380 g reiner und sehr fein gepulverter Bleiglätte besteht. Wenn man zum Bronziren schreitet, so schmelzt man 468 g dieses Firnisses, 250 g Bronzesife und 157 g reinen weißen Wachses in einem Fapencegefäß bei gelinder Barm zusammen, am besten geschieht es, wenn man bieses Gefäß in heißes Basser fet; das Schmelzen wird einige Zeit fortgesett, um alle Feuchtigkeit zu vertreiben. Diese geschmolzene Masse wird sogleich auf den Gypsgegenstand, der vorher in einem geheizten Behältnisse bis zu 90° C. erwärmt wurde, mittelst eines Borsten pinsels aufgetragen. Ist der Gypsgegenstand so weit abgekühlt, daß die Dischung nicht mehr in ihn eindringt, so muß er neuerdings auf obige Temperatur erwärmt werden, ehe man mit dem Anstreichen fortfahren kann, und setzt das ganze Auf tragen so lange fort, bis die Farbe hinreichend eingesogen ist. Stücke fest man nochmals in den Wärmekaften, bann nimmt man fie nach einiger Zeit heraus und läßt sie mehrere Tage an der Luft liegen. Ist dann der Geruch des Anstriches verschwunden, so reibt man die Stücke mit Baumwolle ober feiner reiner Leinwand ab und trägt, wie bei der gewöhnlichen alten Bronze, auf die hervorragenden Stellen etwas geriebenes Muschelgold ober Bronzepulver auf Kleine Gegenstände von Spps taucht man in die Mischung ein und hält sie als: dann an ein Kohlenfeuer, oder an eine rauchfreie Flamme, damit die Brome eindringe.

Nach Elsner erhält man eine sehr schöne braungrüne Bronzefarbe, wenn man zu einer Lösung von Palmölseise in Wasser eine Lösung von Eisenvitriol und Kupfervitriol hinzusetzt, den erhaltenen Niederschlag auswäscht, trocknet und in einer Mischung von Wachs und Terpentinöl auflöst. Wit dieser Lösung werden die vorher erwärmten Sypsabgüsse mittelst eines Pinsels überstrichen.

Sypsfiguren lassen sich auch nach folgendem Verfahren bronziren: Dieselben werden mit Leinöl durch Auftragen mit einem Pinsel, bis sich nach dem Trocknen ein glänzender Ueberzug bildet, gestrichen. Dann überzieht man die selben mit einem Lack aus: Leinölfirniß 1 Thl., Kopallack 1 Thl., Terpentinöl 1/13 und zwar ein= bis zweimal. Nach 24 Stunden überreibt man die Gegenstände

mit Bronzepulver, bis ein glänzender Ton erreicht ist. Zulett reibt man mit Watte ab 1).

Bon Friedrich Walz in Pforzheim und Kreitmager in München wird eine Gugmasse hergestellt, die allen Witterungseinflussen, sowie Temperaturveränderungen bis zu den außersten Grenzen vollkommen zu widerstehen vermag und auch gegen nicht zu starke Säuren sich indifferent verhält. Die Masse, welche statt Gpps zum Gusse von Ornamenten, Figuren 2c. sehr gut verwendbar, hart und in hohem Grabe politurfähig ist, besteht ber Hauptsache nach aus Duarzsand, Marmor, Kalkhydrat, Flußspath 2c. mit mäßig concentrirtem Kaliwasserglas sorgfältigst zusammengerührt und in Gelatine ober andere Formen gegoffen; nach dem Erstarren und Trodnen werden die gegoffenen Gegenstände abwechselungsweise mit Rieselflußsäure und Wasserglas getränkt 2). — Ein ähnliches Verfahren zur Berftellung einer wetterbeständigen, unlöslichen Gugmaffe ließ sich E. Meyer in Köpenick patentiren (D. R.= P. Nr. 3241 und Nr. 6083 vom 12. September 1877). Dasselbe besteht im Wesentlichen darin, daß man Flußspath = oder Aryolithpulver mit fein gepulverter Areide, Marmor, Quarz 2c. mischt und die Mischung mit concentrirtem Wasserglas bis zur sprupdiden Beschaffenheit anrührt; damit werden Abgüsse hergestellt, welche nach dem Trodnen an der Luft noch mit einer verdünnten Bafferglaslösung überstrichen werben.

Schuhmacher in Hamburg stellt imitirte Terracottawaaren aus gesfärbter Sypsmasse nach folgendem Berfahren (D. R. = P. Nr. 27728 vom 4. November 1883) her: Syps wird mit einem der gewünschten Farbe entsprechenden Quantum rother Erde gemischt und dem Gemisch so viel Dextrin beigesügt, als nöthig ist, um einen plastischen Teig zu erzeugen. Nach dem Formen werden die Figuren gut getrocknet und mit geschmolzenem Stearin getränkt; dann giebt man ihnen einen Anstrich von einer Lösung von gebleichtem Schellack in venetianischem Terpentin, dem man irgend eine rothe Farbe beisügt und schleift diesen Anstrich nach dem Trocknen mit rothem Trippel matt.

Der gebrannte und gepulverte Gyps wird auch verwandt zur Herstellung von Stuck (ital. Stucco), Gypsmarmor, dessen man sich in der Baukunst sowohl zum Ueberziehen der Wände, Säulen 2c., als auch zur Verfertigung von Gesimsen und Reliesverzierungen 2c. bedient. Hierbei wird der gebrannte und fein gemahlene Gyps, anstatt mit Wasser, mit einer Leimlösung angerührt, was bewirkt, daß derselbe langsamer erstarrt und daß die erstarrte Masse eine größere. Härte erlangt.

Die Wände, auf die Stuckmarmor gelegt werden soll, müssen, wenn sie massiv sind, einen rauhen Grundputz erhalten, der zur Hälfte aus gewöhnlichem Spps, zur Hälfte aus scharfem Sande mit schwachem Leimwasser besteht. Um Stuckmarmor herzustellen, macht man Spps mit Leimwasser an und bringt die mit Wasser gut verriebene Farbe hinein, die den Grundton des nachzuahmenden Marmors bildet. Um dem Stuckmarmor die gehörige Farbennliancirung zu

2) Thonind. = 3tg. 1882, S. 389.

¹⁾ Notizbl. des deutschen Bereins für Fabrikation von Ziegeln zc. 1880, S. 364.

geben, werben mehrere Abstufungen bes Grundtons, heller und dunkler, angefertigt. Aus diesen verschiedenartig nach Abstufungen gemischten Massen macht man w jeder einen besonderen Kloß. Will man dem Grundton helle weiße Fleden geben, so bestreut man die Klöße mit Gpps und drückt ihn trocken ein. Die verschiedena Alöße werden dann zerriffen und in bunter Unordnung neben einander ausgebreitet und die Zwischenräume mit kleineren verschieden gefärbten Gypsteigkugeln Ist dies geschehen, so übergießt oder bespritzt man die Klöße mit ber sogenannten Sauce, welche die Abern bilbet und aus Leimwasser, Gyps mb Farbe bereitet ist. Sollen mehrfach gefärbte Abern im Stuckmarmor vorkommen, rührt man die entsprechend gefärbten Saucen an und übergießt die vorbereiteten Sppsmassen auch mit diesen; bann kommt eine neue Lage von Klößen, Spps tugeln und Saucen auf die erste zu liegen, worauf die Masse zu einem großen Ballen geformt wird. Dieser Ballen wird mit einem breiten Messer in Scheiben geschnitten, die Scheiben taucht man, sie mit der Hand fassend, in Wasser em, legt sie auf den vorher gut genäßten Untergrund auf und streicht sie mit der Relle fest; indem man so mit dem Belegen der Mauer fortfährt, sucht man stets durch Streichen eine möglichst ebene und dichte Fläche zu erhalten. Sollen die Abern eine bestimmte Richtung erhalten, so zeichnet man sie auf der Mauer vor und läßt hier beim Belegen entsprechende Zwischenräume, die später mit der gefärbten Abermasse ausgebrückt werden.

Beim Anfertigen von künstlichem Granit oder Porphyr werden verschieden gefärbte Gypsmassen in Scheiben geschnitten und getrocknet, dann in Stücke geklopft und so mit in die Masse eingesetzt. Auch Alabasterstücke verwendet maz in gleicher Weise.

Sobald die belegte Fläche vollkommen erhärtet ist, wird sie mit einem Hobe von den stärksten Unebenheiten befreit. Hierauf beginnt das Rauhschleifen mit einem groben Sandstein und reibt man damit die Oberfläche, welche mittelft eine Schwammes stets naß gehalten wird, vollkommen ab. Hierauf läßt man der Marmor einige Tage austrocknen und beginnt dann die weitere Schleifarbeit mit einem feineren Sandstein, indem man die Flächen mit einem Schwamm näßt und die Riffe, die der Sandstein gelassen, fortbringt; dann wird die Fläche von allen Schliff gereinigt, sämmtliche Poren und Löcher werben ausgestrichen, unreim Stellen ausgestochen und wieder ergänzt, wozu ein Theil der zurückehaltener Grundmasse, zu dünnem Teig angemacht, dient. Um auch die geringsten Uneben heiten zu beseitigen, trägt man eine dunne Gypsmasse mit einem Pinsel auf be vorbereitete Studmasse auf und spachtelt sie mit einem breiten und dunnen Bolgfpachtel ab und wiederholt dieses Verfahren wohl zweis bis dreimal, bis der Zwei vollständig erreicht ist. Ift die Masse vollständig getrocknet, wird mit der Schleifen unter fortwährendem Annässen und Ueberspachteln fortgefahren, wobeder Schliff stets sorgfältig entfernt wird; dabei wählt man mit dem Fortschreiter des Schleifens stets feinere Schleifsteine (Thonschiefer, dann rothen Jaspis m Blutstein), nach beren Gebrauch ein vollständiger Spiegelglanz eintritt. Um ein noch schönere Politur zu erhalten, tränkt man den Stuckmarmor mit Leinöl; if bies eingetrocknet, was in einigen Stunden geschieht, so wischt man den Marma mit leinenen Lappen rein ab und überzieht ihn mit Terpentinöl, in dem etwe

Stucco. 411

weißes Wachs aufgelöst ist; durch Reiben mit weichen wollenen Lappen tritt die Politur in erhöhtem Grade hervor.

Sollen Mosaikarbeiten in Stuckmarmor hergestellt werden, so wird der Grund dis zum Poliren des Marmors fertiggestellt; aus diesem werden die Figuren, die als eingelegte Arbeit erscheinen sollen, ausgeschnitten und mit anders gefärbter Stuckmasse ausgestüllt; diese verschieden in Zeichnung und Farbe er- scheinenden Flächen werden dann gemeinschaftlich fertig polirt 1).

3. E. Schall hat die künstliche Färbung des Gypses badurch der natürlichen Färdung der gefärdten Marmorarten ähnlicher zu machen gesucht, daß er die verschiedenen Färdungen erst in der Masse des Gypses selbst sich erzeugen läßt, d. h. er sett nicht schon gefärdte Substanzen der Gypsmasse zu, sondern läßt die Färdung dadurch sich bilden, daß er der Masse verschiedene Salzlösungen hinzusett, bei deren gegenseitiger Berührung sich erst in der Masse die verschiedenen Färdungen erzeugen. So z. B. ein Blau durch Beimischen von Auslösungen von geldem Blutlaugensalz und einem Eisenorydsalz; ein Geld durch Kaliumchromat und ein Bleisalz 2c. Dieses Versahren nennt derselbe Cameotypie²).

Die in neuerer Zeit zu architektonischen Zwecken vielfach angewendete Scaliogla (von scaglia, Schuppe, Rinde) besteht aus einem Gemisch von feinem gebranntem Gyps, gepulvertem Gypsspath und Leimwasser.

Nach einem anderen üblichen Verfahren, um auf Wänden, Säulen oder anderen architektonischen Sliederungen einen Stuckmarmor herzustellen, wird zuerst der Untergrund aus Syps, Cement oder einer ähnlichen erhärtenden Wischung hergestellt, und nachher die Zeichnung und Farbe, welche der Marmor oder ein sonstiges Steinmaterial imitiren soll, durch Bemalen, Aufsprizen 2c. aufgetragen.

I. Simonis in Köln hat sich ein Berfahren zur Herkellung von Studmarmor patentiren lassen (D. R.-P. Ar. 3254)³), nach welchem die marmorirte Fläche auf dem umgekehrten Wege erzengt wird; diese oberste Fläche wird zuerst mit Farbe und Zeichnung fertig hergestellt und danach das Material, welches später den Untergrund bildet, von der Rückseite aufgebracht. Das Bersschren besteht darin: Auf eine glatte Fläche, Glasplatte oder glatte Steinplatte, wird der mit Farbe angemischte Gyps, Cement so aufgebracht, daß die verschiesenen Zeichnungen und Farbennliancen unmittelbar auf der glatten Fläche ersscheinen. Die Zeichnungen und Farbennliancen entstehen wie folgt: Die gefärbte und mit Zeichnungen versehene Schicht wird nur einige Millimeter start gemacht und zwar im Allgemeinen aus einer reineren und seineren Qualität des Gypses oder Cementes hergestellt. Es erfolgt dann eine Verstärkung dieser bünnen, die Marmorirung enthaltenden Schicht durch weiteres Auftragen von Gyps oder Cement auf der Rückseite bis zur gewünschten Dicke. Die hergestellte Schichte löst sich leicht von der glatten Unterlage ab und zeigt dann auf der Seite, welche

¹⁾ R. Gottgetreu, Handbuch der Baumaterialien. III. Aufl., 1, 403.

²⁾ Tingl. pol. J. 104, 312. 8) Thonind. 3tg. 1879, S. 29.

412

mit der glatten Unterlage in Berlihrung war, die Marmorirung und wird nm mit Kitt 2c. an der zu verzierenden Stelle befestigt.

Als Beispiel für die Entstehung der Zeichnungen und Farbennuancen be schreibt Simonis die Herstellung des Studmarmors für ebene Flächen. Strang von Floretseibe, Werg ober Corbel wird in eine ziemlich bumflufige Mischung von dem mit der entsprechenden Farbe angemischten Sppse oder Cement getaucht und nachdem er eine genügende Menge aufgenommen hat, so aus einander gezupft, daß sich ein Gewebe bilbet, welches einem verwirrten Spinngewebe betgleichbar ist. Die sich nach allen Richtungen burchkreuzenden Fäben bilben die Grundzeichnungen für das Geäber. Das Gewebe wird auf die Glasplatte aufgelegt, und nun angemischter Gyps ober Cement in verschiedenen passenden Farben und von Teigkonfistenz mit einem Besen ober Pinfel aufgespritzt. Wenn die aufgespritte Schicht einige Millimeter ftark geworden ist, wird das Gewebe abgehoben; es färbt auf seinem Wege durch die Gyps - oder Cementschicht diese letztere und hinterläßt die Copie seiner Figurirung, indem die gefärbten Ränder, welche es bei seinem Durchgange burch die Gpps = ober Cementschicht gebildet hat, zusammenfließend den Raum ausfüllen, den zuvor das Gewebe eingenommen hatte und fich durch die intensiver gewählte Farbe von den nebenliegenden schwächer gefärbten Schichten auszeichnen. Die so erhaltene blinne Schicht wird burch ferneres Auftragen von Gpps- ober Cementmischung auf die Rückseite genügend verstärkt.

Wie zur Hervorbringung des Geäders Floretseide 2c. benutt ist, kann man sich auch anderer Mittel bedienen. Durch Auftupfen, Aufzeichnen, oder Aufprizen von gefärbtem Syps oder Cement lassen sich Adern, Punkte 2c. herstellen welche sich dann in dem schwächer gefärbten zugleich oder später aufgetragenen Syps oder Cement auszeichnen.

Für nicht ebene Flächen, runde Säulen, profilirte Gliederungen, Stulpturarbeiten wird zunächst vom Gegenstande ein Negativmodell in Gyps, Schwefel zu angesertigt. Bei Gyps wird die Fläche, welche zur Herstellung der Marmorirung dient, mit einer Schellackösung überzogen und nun die marmorirte Schicht mit ihrer nöthigen Verstärtung ganz wie oben hergestellt. Man kann für die marmorirte Fläche ganz reinen und für die Verstärtung derselben eine geringere Sorte Syps anwenden.

Nachdem die Gyps= oder Cementschicht von der glatten Fläche abgenommen ist, bedarf sie noch der Politur, die zuerst mit Schlangenstein, darnach mit Zinnasche ausgesührt wird. Warmor, der dem Wetter ausgesetzt ist, kann noch einen Ueberzug von Firniß oder Wasserglas erhalten.

Stud'o - Lustro. Bei diesem besteht die Masse aus einer Mischung von gutem settem Beißkalt und Marmor-, oder Alabaster-, oder seinem Sppsstand in dem Berhältnisse von 1:2; dieselbe wird mit irgend einer Farbe, die den Grundton des zu imitirenden Marmors haben soll, gleichmäßig gefärbt und auf einen Unterputz von rauhem Lustmörtel einige Linien start ausgetragen, geebnet und mit einem Reibbrette, das mit weißem Filz überzogen ist, abgerieben. Hierauf wird mit einer flachen Polirkelle die Obersläche des Studes glatt gestrichen, was große Borsicht erheischt. Aberungen und Flecken werden mit dem Pinsel auf den noch nassen Untergrund ausgemalt, die Farben hierzu werden mit Kalkwasser und ver-

Stucco. 413

bünnter Stuckmasse, wozu wohl noch Ochsengalle beigemischt wird, zugerichtet. Sind die ausgemalten Farben eingesogen und lassen sie sich mit dem Finger nicht sofort verwischen, so streicht man sie mit der Politielle behutsam ein und überzieht dann die ganze Wand mit der Politur, die auf folgende Weise hergestellt wird: 1/2 Liter Flußwasser wird zum scharfen Sieden gebracht und dazu 90 bis 120 g klein geschnittenes Wachs und 30 g Potasche eingemischt; ist beides im siedenden Wasser zergangen, bringt man 90 g geschnittene Seise dazu und bildet so eine rahmartige Flüssigisteit. Nach dem Ueberziehen mit dieser Politur erfolgt das Streichen mit der Politelle in gleichmäßigen neben einander sich anreihenden Stricken und dies wird so lange sortgesest, die der genügende Politurglanz hervortritt. Hierbei ist große Uebung erforderlich und je sorgfältiger die Arbeit des Streichens geschieht, desto schöner wird die Politur 1).

Außer zu den genannten Zwecken wird der Gyps noch verwendet: Zu Kitt zum Zusammenkitten zerbrochener Sppsgegenstände (wozu man meistens alaunisirten Gyps verwendet), oder von Stein, Glas, Porcellan 2c.; der hierzu benutte, sogenannte Universalkitt besteht aus 4 Thln. Alabastergyps und 1 Thl. fein gepulvertem arabischen Gummi, welches Gemisch mit einer kalt gesättigten Boraxlösung zu einem diden Brei angerührt wird; zu demselben Zwede wird auch Gpps mit Gummiwasser allein angemacht verwendet. Als Zusat zu gewissen Porcellan. massen; Sppsformen dienen auch ihrer Porosität wegen häufig zum Formen von Porcellan; des Einsaugungsvermögens wegen braucht man auch Gypsplatten zum Trodnen von Farbenbrei, von Saymehl (Stärke), Hefe 2c. Düngungsmittel, besonders für Hülsenfrüchte und Klee, dann als Zusat zum rothen Weinmoste und als Desinfectionsmittel im Gemenge mit Ferro = und Ferrisulfat und etwas freier Schwefelfäure (Desinfectionspulver von Liider und Leidloff 2c.). Endlich dient auch der Gyps als Conservirungsmittel des Stallbungers, indem er das bei der Fäulniß gebildete Ammonium= carbonat bindet und an der Berflüchtigung hindert.

In der Papierfabrikation verwendet man seit einiger Zeit Gyps als Zusatz zur Papiermasse, als Füllstoff. In Deutschland ist es ungebrannter, natürslicher und gemahlener Gyps unter dem Namen Annalin, in England künstlich aus Chlorcalciumlösung mit Schwefelsäure erzeugtes Calciumsulfat, sogenannter pearl hardening.

In Gegenden, wo Alabaster in besonders schönen Varietäten vorkommt, wie namentlich in Italien (Bolterra), Spanien 2c., wird derselbe zu verschiedenen Kunstarbeiten verwendet, wie z. B. zu Basen, Urnen, Schalen, Kandelabern, Uhrsgehäusen 2c. Geringere Alabastersorten werden zu Tischplatten, Briesbeschwerern, Fidibusbechern 2c. verarbeitet. Auch der Faserghps wird zu Damenhalss und Armschmuck verarbeitet, indem man durch converes Schleisen sein Schillern zu verstärken sucht. — Nach einem der Société Anonyme de Cortaldo in Paris patentirten Versahren zum Färben von Alabaster (D. R.-P. Nr. 16798 und 22289 vom 2. August 1881) werden die aus Alabaster geschnittenen Gegensstände in ein Bad getaucht, welches außer Alaun noch Oxalsäure oder oxalsaure

¹⁾ Gottgetreu, Handbuch der Baumaterialien, III. Aufl., 1, 405.

Salze enthält, wieder getrocknet und bann in die Färbeflüssigkeit getaucht; men tann auch den Farbstoff, Fuchsin 2c., sogleich der Härtungsflüssigkeit beimischen.

Unter dem Namen Tripolith (Dreisach-Stein) brachte B. v. Schent in Heibelberg vor einigen Jahren ein Fabrikat in Form eines hellbläulichgraum Bulvers in den Handel, welches sich eben sowohl als Baumaterial, wie auch an Stelle von Gyps als Verbandmittel eignen sollte. Nach der Patentbeschreibung (D. R.-P. Rr. 13613 vom 7. Juli 1880) werden 3 Thle. eines mit Ihn durchaderten Gypssteines mit 1 Thl. Thon vermahlen und 9 Thle. dieses Gemenges mit 1 Thl. Hohosen- oder Gaskoks vermengt; bei Anwendung von Gaskoks sollen auf 10 Thle. derselben 6 Thle. Hammerschlag zugefügt werden. Die innig gemischte Masse wird in einem Kessel zur Austreibung des Wassers langsam auf 120°, nachher auf 260° erhipt, die erhaltene graue Masse sodann durch ein Cylindersieb von 4 mm Maschenweite geschlagen, welches sich zur raschen Abkühlung schnell zu drehen hat, so zwar, daß ein Sieb von 4 cdm Inhalt in Minuten entleert ist 1).

Analysen von Treumann (a) und Petersen (b) ergaben für den Tripolith folgende Zusammensetzung:

							8.	b.
Rieselsäure (Sand)	•	•	•	•	•	•	1,16	1,40
Lösliche Kieselsäure	•	•	•	•	•	•	<u> </u>	1,35
Calciumsulfat	•	•	•	•	•	•	74,98	74,90
Magnesiumsulfat .	•	•	•	•	•	•	0,11	
Calciumcarbonat	•	•	•	•	•	•	6,44	4,61
Magnesiumcarbonat	•	•	•	•	•	•	1,84	4,15
Eisenoryd, einschließlich	h	etw	as	Gif	en	•	0,55	0,54
Thonerde, Kali, Natro	on	•	•	•	•	•	Spuren	Spuren
Roble	•	•	•	•	•	•	11,60	11,44
Wasser	•	•	•	•	•	•	3,00	2,86
							99,68	101,25

Hiernach ist Tripolith nichts anderes als ein durch etwas Calcium medagnesiumcarbonat und Sand verunreinigter Gyps, welcher mit beiläusig 1. seine Gigenschaften stimmen auch mit denen des gebrannten Gypses überein; sür Wasser ift er nicht undurchdringlicher wie Gyps und seine gerühmte rasche Erhärtung je nach der Behandlungsweise und verwendeten Wassermenge wechselnd. Den Bortheit rascheren Erstarrens gewährt das mit Wasser angewendete Tripolithpulver und wenn das Wasser in einem bestimmten Verhältniß zugegeben worden; nimmt max etwas reichlich Wasser, so kann die Erhärtung eines mit dem Brei angelegter Verbandes Stunden lang dauern, nimmt man dagegen wenig Wasser, so erstarzi die Masse vor Beendigung des Verbandes. Prof. Vogt, welcher viele vergleichende Versuche mit Tripolith und Gyps angestellt hat, hält danach erstenz

¹⁾ Thonind. = 3tg. 1881, S. 119 u. 398. Wagner's Jahresber. der den Technologie 1881, S. 354.

nicht für geeignet, während Treumann beim Bergleich von reinem Gpps in Mischungen mit Kohle keinen wesentlichen Unterschied von Tripolith gefunden hat. .

Tripolith foll nach Angabe der ihn bereitenden Fabrik eine um mehr als doppelt so große Festigkeit geben als Gyps, in Wasser nicht zerfallen und als Luft- wie als Wassermörtel gute Dienste leisten. Letteres ist offenbar nicht mög= -lich, ba ja Gyps nach und nach von Waffer ausgewaschen wird.

Petersen 1) hat 1 Gewthl. Tripolith für Bauzwecke mit 3 Gewthln. so= genanntem Normalsand und der vorgeschriebenen Menge Wasser (auf 100 Tripolith 60 Wasser, von welcher Mischung bei 15° eine Aufgußprobe auf der Glastafel eine Abbindezeit von 25 Minuten zeigte) nach den bestehenden Normen zur Prüfung von Cement und Mörtel zu Probekörpern verarbeitet und deren nach 7, 28, 90 und 150 Tagen erlangte absolute Festigkeit geprüft im Vergleich mit gewöhn= lichen Portlandcement mittelst des Michaëlis-Frühling'ichen Apparates. Hierbei ergab sich, daß gegenuber den Cementsandproben, die im Wasser wie an der Luft stetig fester werden, die Tripolithsandproben wohl auch an der Luft er= härten, wenn auch lange nicht so stark wie jene, daß aber im Wasser nur die Cementproben stetig an Festigkeit zunehmen, die mit Tripolith hergestellten, an der Luft erhärteten Probekörper aber schon nach einigen Tagen im Wasser weich geworden waren und beim Berühren mit der Hand zerfielen. Die aus 1 Gewthl. Tripolith und 3 Thln. Normalsand mit dem nöthigen Wasser nach Borschrift angefertigten Probekörper ergaben im Mittel von je 5 Bersuchen nach

> 150 Tagen Erhärtung an der Luft 7 28 90 7,7 8,7 6,9 kg Zugfestigkeit pro Quadratcentimeter,

also nur etwa 1/3 soviel als guten Portlandcement, dabei hatte nach 150 Tagen die Festigkeit schon wieder abgenommen.

Anderweitige Versuche mit Tripolith haben gleichfalls ergeben, daß derselbe den gehegten Erwartungen nicht entspricht. Derselbe wurde auch auf Veran= lassung des preußischen Ministeriums der öffentlichen Arbeiten mehrfach sowohl bei Wasserbauten wie bei Hochbauten probeweise verwendet; es hat sich aber gezeigt, daß dem Tripolith als Baumaterial eine Bedeutung nicht bei= gemessen werden tann. Tripolithguß zur Ausschmüdung ber Außenflächen von Gebäuden war nach Jahresfrist von der Witterung zerstört 2). Für Statuen, Büsten, Studarbeiten 2c. im Innern von Gebäuden, kann berselbe wohl statt Syps verwendet werden, besonders wenn solche Gegenstände von der blaugrauen Farbe besselben oder gefärbt gewünscht werden.

¹⁾ Berichte der deutschen chem. Ges. 1881, S. 2363. 2) Centralblatt der Bauverwaltung 1883, S. 312. Thonind.-3tg. 1884, S. 196.

IV.

Künfiliche Steine.

Als künstliche Steine bezeichnet man solche, deren Materialien man nicht in der Beschaffenheit benutt, wie man sie in der Natur vorsindet, sondern die man dadurch erhält, daß man chemische Beränderungen und mechanische Mischungen mit den natürlichen Stoffen vornimmt. Man unterscheidet danach zwischen gebrannten und ungebrannten Kunststeinen; selbstverständlick können in dem vorliegenden Werke die gebrannten Steine, wie Ziegel z., keine Berücksichtigung sinden.

Die Fabrikation von ungebrannten künstlichen Steinen für Bau- mit Runstzwecke, bereits im Alterthume bekannt, ist in neuerer Zeit sehr in Aufschwung gekommen.

Es giebt eine lange Reihe von Mischungen, die in den verschiedenen Länders zum Zwecke der Herstellung künstlicher Steine patentirt worden sind. Namentlich wird in Amerika dieses Gebiet mit erstaunlichem Fleiße cultivirt, die meisten dieser Vorschriften sind aber entweder von fraglichem Werthe oder völlig unbrauchbar.).

Die Kunststeine lassen sich nach der Art des Bindemittels, mit welchem die einzelnen Bestandtheile zusammengekittet werden, eintheilen in: 1) Steine, bei denen das Bindemittel Lufts, Wassers oder Gypsmörtel ist; 2) in solche, bei denen das Bindemittel Magnesiacement ist; 3) Steine mit Wasserglas, und 4) solche mit Bindemitteln organischer Natur. Es kommt auch vor, daß mehrere dieser Bindemittel zugleich angewendet werden.

Nicht selten aber ist auch der Zweck der Darstellung von künstlichen Steinen. Abfälle, die nicht verwerthet werden können, und deren Anhäufung für die

¹⁾ Wagner's Jahresber. d. chem. Technol. 1872, S. 418. Ad. Ott, Dingl. pol. J. 212, 155.

Fabriken eine Quelle großer Unannehmlichkeit werden kann, in nütlicher Weise zu verwenden 1).

Steine, die Kalk als Bindemittel haben, sind die bekannten Bernhardi'= schen Kalksandziegel, deren wir bereits S. 333 erwähnten und welche, wie die gebrannten Ziegelsteine, zu Mauern verwendek werden. Nach Architekt Klette²) zerfällt die Kalkziegelsabrikation in drei Operationen: 1) die Massebereitung, 2) das Formen und Trocknen der Steine, 3) das Schnellhärten.

Die Massebereitung ersolgt am besten auf die Art, daß der Kalk auf die gewöhnliche Weise zu Kalkmilch gelöscht und zwar, indem man aus der Menge des zuzugebenden Sandes einen Kreis schichtet und in diesen den Kalk und das nothwendige Wasser bringt, dann den Sand einrührt; oder daß man einen größeren Kalkvorrath in einer Grube einsumpft und davon entsprechende Mengen in einem Kalkfasten mit Wasser zu Kalkmilch anrührt, und dann unter Zugabe der nöthigen Sandmenge und Durchrühren mit der Krücke einen steisen Brei bildet. Diese Masse bleibt in einem Hausen 8 bis 10 Tage liegen, bis der Kalk gleichmäßig vertheilt und aufgeschlossen, und dieselbe die nöthige Plasticität zeigt.

Hierauf schreitet man zum Formen der Kalkziegel oder dem Pressen derselben, für welchen Zweck von dem Erfinder der Kalkziegel, Bernhardi, sowie von Klette, Eckert³) u. A. Pressen construirt wurden.

Das Trocknen der Steine geschieht einsach in freier Luft; ein überdeckter Trockenraum ist zwar nicht nothwendig, aber besser; bei trockener Witterung sind die Steine oft schon nach 24 Stunden so weit, daß sie mit freier Hand aufsgenommen und in Hausen gesetzt werden können; innerhalb 3 bis 4 Wochen erhalten diese Steine eine solche Festigkeit, daß man sie zum Vermauern verwenden kann. Will man eine schnellere Erhärtung der Kalksandziegel bewirken, so taucht man sie nach dem ersten Trocknen in eine Lösung von Wasserglas, welche in einem solchen Verhältnisse verdünnt ist, daß auf 1000 Steine etwa 1/2 kg trockenes Wasserglas kommt. In dieser Lösung erlangen die Steine sosort und noch mehr nach ersolgtem Trocknen eine cementartige Härte; nach acht Tagen etwa sind sie dann hinlänglich getrocknet und können vermauert werden.

Das Mischungsverhältniß zwischen Kalk und Sand ist in der Regel 1:6. Der Bau mit Kalksandziegeln unterliegt denselben Regeln wie der Backteinbau; es stellt sich diese Bauart um 30 bis 50 Proc. billiger als der Backteinbau und ist daher besonders da, wo das Material zur Ziegelfabrikation fehlt, namentlich bei landwirthschaftlichen Gebäuden, vielfach zur Anwendung gekommen 4).

Aehnlich sind die nach dem Versahren von Coignet in Paris hergestellten Kunststeine; 10 Thle. ungelöschter Kalk werden mit 3 bis 4 Thln. Wasser in einer Mühle vermahlen, dann mit 40 bis 60 Thln. trockenem Sand versett;

¹⁾ Biedermann, Rotizbl. d. deutschen Bereins für Fabrikation von Ziegeln 2c. 1880, S. 142.

²⁾ Baugewerkzig. 1870, S. 135. Jahrbuch d. prakt. Baugewerbe 1870, S. 126.

⁸⁾ Baugewertszig. 1872, S. 97.

⁴⁾ Bernhardi, Ueber Kaltziegelfabrikation; Berlag v. Oppenbauer in Eilensburg. Bayer. Kunst: u. Gewerbeblatt 1866, S. 600. Dr. Frühling, Notizbl. des deutschen Bereins für Fabrik. von Ziegeln 2c. 1876, S. 127.

Seichtinger, Cementfabrifation.

unter Umständen werden auch $2^{1/2}$ bis 10 Thle. Cement zugesetzt. Die Masse wird innig zusammengemahlen und schließlich in Formen gepreßt (f. S. 339).

Dr. W. Michaëlis erzeugt Kunstsandstein nach folgendem Bersahm (D. R. B. Nr. 14195 vom 5. October 1880). Derselbe mischt Sand oder irgend eine Modisitation oder Berbindung der Kieselsäure und 10 bis 40 Gewichtsprocent Kalkhydrat, Baryt soder Strontianerdehydrat in geeigneten Apparaten innig mit einander, formt die so erhaltene Masse und setzt dieselbe alsdanz unmittelbar der Einwirkung hoch gespannter Dämpse in geeigneten Apparaten aus dei Temperaturen von 130° bis 300°. Innerhalb weniger Stunden wird auf diese Weise Kalk bezw. Baryt oder Strontianerde Hydrossisiat und dadurch eine steinharte, lust und wasserbeständige Masse erzeugt.

Zernikow (in Oderberg in der Mark) stellt künstliche Steine dar, indem er Kallmörtel mit Sand zuerst der Einwirkung gespannter Dämpse aussetzt und die erhaltene Masse in Formen preßt (D. R.-P. Nr. 502 vom 2. Juli 1877).

Eressy & Co. in Haftings (Sussex, England) erhielten ein Patent (D. R.B. Mr. 20890 vom 9. Mai 1882) auf Neuerungen in dem Verfahren zum Erhärten von Kaltsandziegeln, welches darin besteht: Als Material wird verwendet irgend eine natürliche Kieselsaure oder ein Silicat, wie z. B. Sand, zerkleinerter Quarz oder andere kieselhaltige Steinarten oder Erden (gebrannter Thon), wovon ein Theil entweder von Natur in einem amorphen Zustande des sindlich sein oder in einen solchen übergeführt werden nuß, gleichviel, ob er mi irgend einer natürlichen Base verbunden ist oder nicht; sodann entweder gebrannten oder gelöschter Kalk. Beide Materialien werden mit so viel Wasser vermischt als nöthig ist, um darans eine plastische Masse zu bilden, die dann gesormt wird die gesormten Steine werden 8 bis 10 Tage der Lust ausgesetzt, wobei es sich um eine Carbonisirung der Außensläche des Steines zu verhüten, empsiehlt, die Obersläche mit einer schwachen Lösung von Kieselssure zu bestreichen.

Hierauf werden die geformten Blöcke in Behälter unter Wasser gesetzt, welches am besten mit Kalk oder irgend einer Calciumsalzlösung vermischt wird, um zu verhindern, daß unmittelbar an der Oberfläche ein Auflösen und Aus-

maschen des Kalkes aus dem geformten Blode stattfinden könne.

Hist und auf eine Temperatur von etwa 95° gebracht, bis die erforderliche Hänke durch die ganze Masse hindurch erzielt ist. Dies dauert etwa 48 Stunden bis zu 6 Tagen. Hierdurch bildet sich als Deckschicht ein unlösliches Kalksilicat. Wesentlich für das vollendete Aussehen der Oberfläche des Steines ist es, die durchaus keine Hitze etwa in der Weise wirken kann, daß der Stein der Sied wirkung erpandirender Dämpfe in seinem Innern ausgesetzt wird.

Die als rheinische Schwemmsteine in der Gegend von Andernach sabricirten Mauerziegel werden aus 90 Thln. Bimssteinsand und 10 Thln. Trier'schem Kalk kunstgerecht angesertigt; vor der Vermauerung müssen sie wenigsstens 6 Monate lang austrocknen. Sie sollen ein durch rasches Austrocknen und Trockenbleiben vorzüglich sich auszeichnendes Mauerwerk von mäßiger Trag

¹⁾ Wagner's Jahresber. der dem. Technol. 1878, S. 731.

fähigkeit liefern, auch wetterbeständig sein und sich namentlich für innere Scheides wände, zum Ausmauern von Fachwerkswänden zc. verwenden lassen; für stark belastete Mauern eignen sie sich wenig. Ihre Brauchbarkeit hängt indessen wesentzlich von der Güte der Rohstoffe, deren Mischung im richtigen Verhältniß und der Dauer der Lagerung ab 1).

Von der Firma Grünzweig & Hartmann in Ludwigshafen a. Rh. wird seit einigen Jahren ein Fabrikat auf den Baumarkt gebracht, das sie Korkstein nennt und welches mit gutem Erfolge jest schon eine mannigsaltige Verwendung gefunden hat (D. R.=P. Nr. 13 107 2). Der Hauptsache nach bestehen die Korksteine aus Korkabfällen, wie sie sich bei der Verarbeitung von Kork zu Stöpseln zc. ergeben. Diese durch maschinelle Vorrichtungen etwa dis Vohnen= oder Erbsenzgröße zerkleinerten Abfälle werden mit einem dunnen breiartigen Gemische, des stehend aus Luskalt und Thon, derartig innig vermengt, daß die einzelnen Korkstheilchen genlügend von dem Bindemittel umgeben sind, alsdann durch Pressen in bestimmte Formen gebracht und darauf in Trockenösen bei 120 dis 150° getrocknet. Das Ergebniß ist ein äußerst poröses Material von sehr geringem Gewicht, im Acußeren den rheinischen Schwemmsteinen ähnlich und zu gleichen, aber noch viel mannigsaltigeren Zwecken als diese verwendbar.

Die im deutschen Normalziegelformat hergestellten Korksteine haben das sehr geringe Gewicht von nur 600 g für jeden Stein und ein specifisches Gewicht von nur 0,3 (Specif. Gew. von Kork = 0,24). Die Drucksestigkeit beträgt im Mittel 2,8 kg für das Quadratcentimeter. Die rheinischen Schwemmsteine wiegen 2,2 kg, der deutsche Normalziegel 3,8 bis 4 kg, bei einer mittleren Druckssestigkeit von 4 bezw. 7 kg sür das Quadratcentimeter. Das Leitungsvermögen dieser Korkseine sür Wärme ist nahezu so groß, wie das des Korkes selbst und sie widerstehen Temperaturen bis zu 180°.

Außer dem Normalziegelformat werden von genannter Firma auch Platten verschiedener Größe und Dicke, so namentlich 25 mm dicke 26×25 cm, 30 mm dicke 45×25 cm und 40 mm dicke 45×25 cm große Platten angesertigt. 100 Stück Korksteine im Normalziegelformat kosten 10 Mt., die 25 mm starken Platten 1,60 Mt., die 30 mm starken 1,80 Mt. und die 40 mm starken Platten 2,20 Mt. sür das Quadratmeter frei ab Ludwigshafen am Rhein.

Das sehr geringe Gewicht der Fabrikate, ihre Herstellbarkeit in beliebigen Formen und Dicken, die Möglichkeit, das Material mit scharfem Mauerhammer behauen, es sowohl beschneiden, besägen, als mit Nägeln und Schrauben besestigen zu können, die sehr wichtige Eigenschaft, Mörtel und Butz gut anzunchmen, seine große Leistung als Wärmeabschlußmittel gestatten eine vielseitige Verwendung. Als Bindemittel beim Vermauern dient gewöhnlicher Luftkalkmörtel, dem man des rascheren Trocknens wegen etwas Gyps zusett.

Künstliche Steine mit gewöhnlichem Kalkmörtel erhärten erst nach längerer Zeitbauer und zwar an den äußeren Partien rascher, während die Erhärtung im

¹⁾ Deutsche Bauztg. 1880, S. 40. Deutsche Töpfer= u. Ziegler=Ztg. 1875, S. 46.
2) Thonind. = Ztg. 1882, S. 130. Wochenschrift des Bayer. Industrie = u. Ge=

Inneren nur langsam voranschreitet. Das Erhärten wird aber beschleunigt durch Anwendung von Wassermörtel und die damit erzeugten Steine erlangen auch eine größere Festigkeit.

Wir haben bereits S. 332 und 335 mitgetheilt, daß kunstliche Steine in großen und kleinen Bloden aus Cement und Steinbroden, Beton genannt, ichon seit langer Zeit nicht nur zu Wasserbauten, sondern auch zum Häuserbau in ausgebehnter Beise verwendet wurden und dag Cementmörtel als Runstftein gur Fabrifation von Treppenstufen, Grabsteinen, Basreliefs 2c. benutt wird; auch werben schon lange aus Cementmörtel Platten und Dachziegel verfertigt, so 3. B. in der Cementfabrik von Krober zu Standach am Chiemfee (Bagern), deren Cementdachplatten in dem rauben bayerischen Gebirgeklima sich seit ca. 30 Jahren vortrefflich bewährt haben. In neuester Zeit werden aber auch mittelst Pressen geformte Cementmörtelsteine in Ziegelform zu Baulichkeiten vielfach in Anwendung gebracht. So fabricirt die Bictoria Stone Comp. in London nach B. Sighton's Bersahren solche fünstliche Steine in großem Maßstabe. Man nimmt dazu Abfälle aus Granitbrüchen, auf je 4 Thle. kommt 1 Thl. Portlandcement unter Zusat von so viel Wasser, daß die Masse eine teigartige Confistenz besitt Dann wird die Masse in Formen gebracht, in denen sie vier Tage lang bleibt und kommt dann zwei Tage lang in Natronwasserglas. Letteres ift durch Behandlung bes Farnhamfteines, eines weichen Sanbsteines mit 25 Broc. Rieselfäure, mit Natronlauge hergestellt. Bon diesem Steine muß ein Ueberschuß vorhanden sein. Der Cement absorbirt nun die Rieselfäure aus bem Wasserglas und bas frei werdende Achnatron bildet aus dem Farnhamstein gleich wieder Wasserglat: letteres bleibt daher immer auf gleicher Stärke und es sind baher beim Betrick nur die unbedeutenden Rosten für den Farnhamstein zu rechnen.

Das Product heißt Victoriastein oder versteinerter Cement und diem zu Fließen, Bausteinen, Kaminsimsen, Treppen 2c. Als Pflaster in 5 cm starkt Schicht hat sich diese Masse vortrefslich bewährt, sie ist undurchdringlich gegen Feuchtigkeit und widersteht dem Frost. Die Zerdrückungssestigkeit beträgt 500 kg pro Quadratcentimeter 1).

Künstliche Steine für Wasserbauten werden nach Dumesnil hergestellt: 50 Thle. gewaschener reiner Flußsand, 20 Thle. Quarzstaub und 30 Thle. Portslandcement werden sorgfältig mit der Hand oder mittelst Maschinen gemischt, in die Formen von Holz oder Metall in Schichten von 0,05 m Stärke höchstent nach und nach eingebettet und jedesmal fest eingestampst. Sind die Steine auf der Form genommen, so werden sie mit 20 grädigem Kaliwasserglas angeseuchtet.

Räbler und Marazzi in Cincinnati wollen bei Anfertigung von Cementssteinen einen günstigen Erfolg dadurch erzielen, daß sie das Gemisch von Portlandcement, Sand und Wasser während des Rührens für eine kurze Zeit, 8 bie 10 Minuten lang, einer Temperatur von 120° C. aussetzen (Ver. St. Pal. Nr. 222532).

¹⁾ Polyt. Centralbl. 1871, S. 140. Notizbl. des deutschen Bereins für Fabrik. von Ziegeln 2c. 1880, S. 142.

Sam. Barret in Leeds stellt Steine zur Anwendung in Haussluren, söfen zc. her durch inniges Mischen von Portlandcement mit Sand, Granitstücken, Ralkstein, Ziegelbrocken zc.; das Gemenge wird mit Kalkwasser zu einem Brei ungemacht und auf dem Boden ausgebreitet; nach dem Erhärten, das im Verlauf veniger Stunden stattsindet, wird die Masse wiederholt mit Kalkwasser besprengt.

Bur Herstellung wasserdichter künstlicher Steine werden nach B. B. Barl und J. A. Douglas (Amer. Pat. 302646 vom 29. Juli 1884) unächst Sand und Cement trocken gemischt, wobei man event. Asbest und eine ärbende Substanz zusett. Hierauf wird das Gemisch mit Wasser angemacht, nit gelöschtem Kalt versett, und das Ganze sorgfältig gemengt. Nachdem dann die plastische Masse zu Steinen gesormt ist, passiren letztere zunächst ein Seisensad und dann, wenn sie getrocknet sind, ein Alaundad.).

Die künstlichen Steinblöcke nach Lallier bestehen aus einer nassen Mischung von Tuffsteinbrocken und Tuffsteinstaub mit hydraulischem Kalt oder Cement in verschiedenen von der beabsichtigten Verwendung abhängigen Mischungsverhältsnissen. Die Mischung wird in den Formen stark gedrückt oder zusammengepreßt.

C. Schäffer in Elisabeth, New Jersen (1868), verwendet neben Cement noch Gyps. Ein Gemisch von 1 Gewthl. Cement und 3 Gewthln. Sand wird mit verdünnter Schwefelsäure (100 Wasser und 2 Säure) zu einem Brei anzerührt, aus welchem unter Anwendung starken Druckes Steine gepreßt werden; dieselben werden zwei Tage lang an der Luft getrocknet, 12 Stunden lang wiederum in verdünnte Schwefelsäure gelegt und abermals getrocknet.

Nach dem Versahren zur Herstellung von Massen für künstliche Steine von Friedr. W. Pöstges in Düsseldorf (D. R.=P. Nr. 20751 vom 9. Juni 1882) werden 6 Thle. Gyps und 1 Thl. gebrannter Kalk, welcher mit 10 proc. Alaunwasser gelöscht ist, mit 3 Thln. scharsem Sande gemischt. Diese trockene Mischung wird mit Wasser, welches zu 22 Thln. 2 Thle. 10 proc. Leimwasser und 1 Thl. 15 proc. Essigsäure enthält, je nach Benutung angeseuchtet. Die Berwendung der Masse zu Steinen, Blendziegeln, geschieht durch Pressung des Mörtels.

Bur Herstellung wetterbeständiger künstlicher Steine, welche entsprechend geformt zur Bekleidung von Gebäuden dienen sollen, mengt F. Winkelsmann in Berlin (D. R.-B. Nr. 11223) 30 kg Marmorstücke von 2 bis 10 mm Durchmesser mit 10 kg Cement, 20 Liter Wasser und 125 ccm Schweselsäure. In die Formen sest eingestampst oder gepreßt, erhärtet die Masse nach einigen Tagen und wird dann geputzt, geschlissen und geölt, worauf die Stücke zur Verswendung fertig sind.

Nach Dumesnil erhält man brauchbare Bausteine auf folgende Weise: Man vermischt 7 kg Alaun mit 6 kg Mehlkalk und 1 kg gelbem Ocker und giebt das Ganze in 500 Liter Wasser; dann sest man 1 kg Leim, in 5 Liter warmem Wasser gelöst, hinzu, übergießt mit dieser Flüssigkeit ca. 900 Liter Ghps und mischt zu gleicher Zeit noch 450 Liter reinen Flußsand bei. Der erhaltene Brei wird in Formen gegossen und nach dem Erstarren getrocknet. Um

¹⁾ Chemiker=3tg. 1884, Nr. 66.

diese Steine gegen die auflösende Wirkung des Regenwassers zu schützen, werden sie dreimal mit einer Kaliwasserglaslösung von 20 bis 26° B. bestrichen.

Westermeyer in Chikago mischt 2 Thle. Portlandcement, 1 Thl. Sand und 1 Thl. Schlacken trocken zusammen und befeuchtet das Gemisch mit Eisen vitriollösung. Dieser Mörtel wird in Formen gepreßt und getrocknet.

Thomas Hall in Portsmouth, Ber. St., stellt Steine her aus Cement, Sand und Schlacke, oder aus Cement und Eisen oder Eisenoryd. Die Masse wird in Formen gepreßt, der Luft ausgesetzt und dann in verdünnte Schwesels säure getaucht, damit ein Theil des Eisens gelöst wird, welche Lösung das Ganze imprägniren und verkitten soll.

Die Firma Lippmann, Schnedenberger & Co. bringt Producte aus tünstlichem Marmor in den Handel unter dem Namen Similipierre, Similimarbre (um die täuschende Aehnlichkeit anzudeuten, welche diese Wasse mit dem natürlichen Steine und dem natürlichen Marmor hat). Dieser künstliche Marmor wird hergestellt aus 1 Thl. Cement, 1 Thl. gehacktem Flachse oder Werg, 1 Thl. mit Leinöl getränktem Thon, 1 Thl. Marmorpulver. Das Gemenge wird mit einer Lösung von Kaliumsulfat angerührt. Je concentrirter diese Lösung ist, desto schneller dindet die Masse ab. Das Ganze wird geklopft und gestampst, dies es eine teigartige Consistenz erlangt, in welchem Zustande die Masse in Formen gepreßt wird. Statt des Marmors kann man auch Quarzsand, Kies x. anwenden; durch Zusax von Mineralfarben kann der Masse eine beliedige Facke ertheilt werden; die Masse kann nach der Erhärtung polirt, gedreht, gemeischt werden, ganz wie die natürlichen Steine 1).

Die Herstellung von künstlichem Marmor (Stuckmarmor) ist bereits S. 409 näher besprochen worden. In ähnlicher Weise kann auch statt Spp! Cement verwendet werden.

Rudolph Zuber in Berlin ließ sich die Herstellung einer luftfreien Masse stirk künstliche Steine patentiren (D. R.-P. Nr. 27727 vom 30. Octbr. 1883). Die zur Herstellung erforberlichen Bestandtheile, Kies oder Sand einerseits, mit Cement, hydraulischer Kalk oder ähnliche Materialien andererseits, werden, gehörig getrocknet, in einen luftdicht verschließbaren Behälter gebracht. Dann wird durch eine Luftpumpe ein Vacuum hergestellt und hierauf ausgesochtes und eventuel mit Farbstoff versetzes Wasser in den Behälter einzelassen und mit dem Inhalt durch ein Rührwerk vermengt. Nachdem man dann Luft in den Behälter einzgelassen hat, läßt man die breiartige Masse in die Formen laufen.

Zur Herstellung von Kunstsandstein benutzt Zernikow, Oderberg i. d. Man (D. R.=P. Nr. 29698 vom 7. Februar 1884), Kessel, in denen man die Former so über einander stellt, daß die eine Form auf den Formdeckel der anderen Form drückt. Den Deckel der obersten Form belastet man noch besonders. Die se unter starkem Drucke stehende Masse wird mit hochgespannten Wasserdämpien behandelt.

Wie bereits S. 358 erwähnt, giebt gebrannte Magnesia mit einer Lösung von Chlormagnesium (20 bis 30° B. stark) angerührt, eine ausgezeichnet hant

¹⁾ Dingl. pol. 3. 170, 212.

veiße Masse; dies ist der im Jahre 1867 von Sorel entdeckte Magnesia= :ement. Demselben lassen sich auch Stoffe der verschiedensten Art einverleiben, o daß sehr feste Massen zu ziemlich billigen Preisen hergestellt werden können.

Bon einer Bostoner Gesellschaft, Union Stone Company, murbe auch juerft vor mehreren Jahren versucht, fünstliche Steine mit Gulfe des Magneiacements zu erzeugen 1). Bu dieser Fabrikation wird der in Pennsylvanien, Maryland, Californien 2c. in großen Lagern vorkommende Magnesit benutt, der durchschnittlich ca. 95 Proc. Magnesiumcarbonat enthält, während der Rest vorzugsweise aus unlöslicher Rieselsäure und Silicaten besteht. Dieses Mineral wird in Defen ca. 24 Stunden lang bei niedriger Hipe gebrannt; bei Anwendung hoher Hitze wird es für die Verwendung als Cement unbrauchbar. Der gebrannte weiße Magnesit wird dann zu fast unfühlbar feinem Bulver gemahlen und in geeignetem Verhältniß troden mit Sand gemischt; die Menge der Magnesia beträgt meist nur etwa 10 Proc. Der Mischung wird nun so viel Chlormagnesiumlösung von 20 bis 30° B. zugesett, daß eine plastische Masse erhalten wird, die in einer Maschine gleichnäßig durch einander gearbeitet wird. Hierauf wird die Masse in Formen dicht eingerammt, aus welchen sie sofort herausgenommen werden kann. Wenige Stunden nach bem Herausnehmen aus den Formen läßt sie sich handhaben und nach einer Woche fann sie für Bauzwecke verwendet wer-Nach Bersuchen, die auf der Bostoner Werfte ausgeführt worden sind, be= trägt die Druckfestigkeit dieser künstlichen Steine zwischen 1000 bis 1500 kg pro Quadratcentimeter.

Die Bostoner Gesellschaft verfertigt aus Magnesiacement und Feuerstein auch Wetz = und Schleifsteine, mit Zusatz von Smirgel Smirgelscheiben, mit Kaolin Ornamente aller Art, mit Marmor, Schiefer 2c. Nachahmungen von Marmor, Schiefer, Granit 2c. Die Darstellung dieser Gegenstände geschicht, indem man den Teig aus Cement und Beimischung in entsprechende Forsmen preßt.

Unter dem Namen Cajalith bringt Schmidt in Dresden, und unter der Bezeichnung Albolith Riemann in Breslau Waaren aus Magnesiacement in den Handel (S. 359).

Es ist nicht nothwendig zur Herstellung des Magnesiacementes Chlormagnessium (welches von den Staßfurter Werken in großen Mengen geliefert wird) zu verwenden; man kann auch gebrannten Magnesit nur dis etwa zur Hälfte mit Salzsäure versetzen und der Cement ist gleich fertig. Auf dieses Versahren erhielt R. W. Kunis in Reudnitz bei Leipzig ein Patent (D. R.-P. Nr. 52702). Derselbe mischt gebrannten Magnesit mit allerlei Mineralien, knetet die Masse mit Salzsäure, stampft sie in Formen und preßt.

Der Entdecker des Wasserglases, Prof. v. Fuchs in München (1818), erkannte schon die Eigenschaft desselben, zu kitten und zu binden und poröse Stoffe in harte steinartige Masse zu verwandeln; seit jener Zeit ist auch das Wasserglas

¹⁾ Deutsche Industrie=3tg. 1877, S. 396.

²⁾ Dingl. pol. J. 233, 173. Wagner's Jahresber. der chem. Technologie 1879, S. 670.

zur Herstellung künstlicher Steine benutzt worden. Unter letzteren haben die von Ransome fabricirten namentlich in England Anwendung gefunden.

Man hatte nämlich die Beobachtung gemacht, daß der grünlich-graue Sandstein, aus welchem das Londoner Parlamentsgebäude gebaut ist, einer raschen Berwitterung unterliege und sah sich genöthigt, dieser Berwitterung Einhalt zu thum. Unter den vielen Vorschlägen empfahl sich namentlich der von Ransome als praktisch, nämlich die Steinmasse an der der Berwitterung ausgesetzten Fläche mit einer Lösung von Natronwasserglas zu tränken und die so behandelte Fläche mit einer Lösung von Chlorcalcium zu bestreichen, um das kieselsaure Natron in umblöslichen kieselsauren Kalk überzusühren, welcher in die Poren des Steines eindringt, dieselben aussüllt und so den Stein vor der Verwitterung bewahrt.

Aus dieser Beobachtung hat sich nach und nach die Fabrikation künstlicher Steine entwickelt, welche Ransome seit Jahren betreibt, indem er dergleichen Steine für solides Manerwerk, wie auch Ornamente zum Ersatz von Steinmetzarbeiten liefert 1).

Unter dem 9. April 1861 nahm Ransome sein erstes Patent, im Grunde danach hinausgehend, daß Kreidepulver, mit oder ohne Sandzusatz 2c. mit Wasserglas genischt, in Formen gepreßt, nach dem Trocknen mit einer Kalksalzlösung bestrichen, erhärte.

Im weiteren Verlaufe der praktischen Aussührung wurde eine wirksamere Imprägnation mit Luftverdünnung statt einfacher Imbibition oder Bestreichen eingeführt und hiersit ein zweites Patent genommen. Nach diesem ist der Proces, wie er im Großen ausgeübt wurde, folgender: Der möglichst reine, schafe Sand wird durch sorgkältiges Waschen von allen lockeren und sehmigen Theischen bestreit und nach dem Trocknen durch Sieben sortirt. In Dampskessellen wird bei 4 bis 6 Atmosphären Ueberdruck aus den Feuersteinen durch starke Aesnatronslauge eine sehr concentrirte Lösung von Wasserglas erzeugt. Die Mischung von Sand oder einem ähnlichen Körper — Vimsstein, Glas zc. je nach den Zwecken—mit dem Wasserglas geschieht durch Kollermühlen auf eine sehr sorgfältige und gründliche Weise, so daß der Sand noch weiter zerkleinert wird. Auf diese Weise entsteht ein bildsamer Teig aus Wasserglas und Sand, welcher in Gyps., Holz oder Eisensornen gedrückt, gestampst oder gepreßt wird.

Beim Lösen aus diesen Formen ist einige Vorsicht nöthig, da die Masser ihrer Natur nach nur einen mäßigen Zusammenhang hat; derselbe ist aber aus reichend, um bei einiger Uebung selbst große Stücke transportiren zu können.

Nach einigem Betrocknen werden die geformten Gegenstände dann in ein Bad von Chlorcalcium getaucht, solcher Art, daß dieselben, auf Unterlagen ruhend, so viel als möglich frei im Bade liegen und völlig eingetaucht sind. Sine gute Luftpumpe zieht dann mittelst schröpftopfartiger Sauger die Luft aus den Berkstücken und läßt dafür Chlorcalcium eindringen. Große Werkstücke werden zur

¹⁾ Dingl. pol. J. 192, 121 u. 199, 409. Wagner's Jahresber. d. chem. Techn. 1869, S. 371; 1871, S. 502 u. 1874, S. 642. Notizbl. d. deutsch. Berein. f. Fabrik. v. Ziegeln zc. 1874, S. 79 u. 1876, S. 75.

Erleichterung vollständiger Durchdringung deshalb hohl gearbeitet. Hat die Einwirkung in diesem Bade ihr praktisches Ende erreicht, was je nach der Größe der Stücke verschieden, so werden dieselben — nun schon sehr fest — zur Nachwirkung noch in ein heißes Chlorcalciumbad gebracht.

Alsdann ist noch nöthig, das von der Wechselwirkung von kieselsaurem Natron und Chlorcalcium herrührende Chlornatrium aus der Masse herauszuswaschen. Geschieht dieses nicht, so treten nach einiger Zeit Auswitterungen von Chlornatrium ein. Wo man reines sließendes Wasser zur Verfügung hat, ist der einfachste Weg, die Gegenstände in das Wasser zu legen. Sonst läßt man in mit guten Abläusen versehenen Regenkammern einen kräftigen Regen auf die Werkstücke niederrieseln und zwar je nachdem bis zu mehrwöchentlicher Dauer.

Nach Michaëlis sind nach diesem Verfahren hergestellte Steine und große Werkstücke sehr dauerhaft, vollkommen wetterbeständig und halten jeden Frost aus; auch kann denselben durch geeignete Sande jede Nuance gegeben werden, da das Bindemittel von weißer Farbe ist, wie es auch leicht ist, dieselben zu überfangen oder mit farbigen Einlagen zu formen.

Das Auswaschen ist namentlich bei Herstellung großer Blöde ein Nachtheil des Berfahrens, da es bei sorgfältiger Aussiührung viel Zeit ersordert, während bei nachlässiger Auswaschung leicht Ausblühungen von Chlornatrium entstehen, welche das Aussehen des Steines, wenn nicht dessen Festigkeit und Dauerhaftigkeit, beeinträchtigen. In Folge dessen hat sich Ransome bemüht, das Auswaschen überslüssig zu machen, und kam dadurch später zu nachstehendem Berschren: Aus einem Gemisch von gewöhnlichem Sande, Portlandcement, gemahlenem kohlensaurem Kalt und etwas Kieselerde, welche in Aeznatron bei gewöhnlicher Temperatur löslich ist (wie sie in England z. B. bei Farnham stons) vorkommt), stellt er mit Natronwasserglas eine Masse dar, die genügend lange plastisch bleibt, um leicht beliebige Formen auszusüllen, allmälig aber hart wird und in einen harten Stein übergeht, welcher der Hize und Kälte widersteht, gegen Feuchtigkeit vollständig undurchdringlich ist und mit der Zeit immer mehr an Härte zunimmt.

Die hier stattsindenden chemischen Reactionen erklärt Ransome in folgender Weise 1): Wird der Portlandcement mit Natronwasserglas zusammengebracht, so zersetzt sich letzteres der Art, daß seine Kieselsäure mit dem Kalt des Portlandscementes kieselsauren Kalt giebt, während Aetnatron frei wird. Letzteres versbindet sich aber sosort wieder mit der löslichen Kieselsäure, die einen Bestandtheil der Masse bildet, und giebt so wieder kieselsaures Natron, das wieder durch den Kalt des Portlandcementes zersetzt wird u. s. s. würde bei jeder Zersetzung des kieselsauren Natrons die gesammte Menge Aetnatron frei, so würde der beschriesbene Proces so lange vor sich gehen, als lösliche Kieselsäure vorhanden ist, mit der sich das Aetnatron verbinden kann, oder bis kein unverbundener Kalk mehr vorhanden ist, um das kieselsaure Natron zu zersetzen. In Wirklichkeit aber scheint nicht das ganze Aetnatron jedesmal wieder frei zu werden, vielmehr scheint ein Kalknatronsilicat zu entstehen, von dem eine kleine Menge bei jeder Zersetzung

¹⁾ Engineering, Januar 1871. Dingl. pol. J. 199, 409.

zurückleibt. In Folge bessen wird allmälig die ganze Menge Aetznatwi gebunden.

Mittelst dieses Verfahrens stellt Ransome marmorartige Steine und durch Zusatz von Quarzstücken und etwas Eisenoryd granitartige her, die sich sehr gut poliren lassen.

3. Ordway in New-Pork bereitet ein Gemisch von 30 Thln. Quarzsand, 1 Thl. Bleioryd und 10 Thln. Wasserglas, dem Farbstoff zugesetzt wird, prest die Masse in Formen und setzt sie zwei Stunden lang der Rothgluth aus.

Auf eine Masse aus denselben Bestandtheilen, nur in etwas anderen Berhältnissen, hat Jul. Streuer in Blasewiß ein Patent (D. R.=P. Nr. 8011) erhalten. Quarzsand wird mit 2 bis 10 Proc. Bleioxyd gemischt. Die Masse wird mit Wasserglas beseuchtet und in Formen gepreßt.

Ott in New-York mischt Portlandcement mit Kalk und Wasserglas, set noch ein Gemenge von Cement und nicht über 400° erhitzten Dolomit zu, bis ein steifer Teig entsteht, der geformt und ohne Erhitzung getrocknet wird.

Nach dem Berfahren von Schellinger in New-Pork werden 4 Thle. grober Sand oder Kies und 1 Thl. Cement mit Kalkwasser angerührt und in Formen gebracht. Auf die Oberstäche kommt eine 0,5 cm dicke Schicht eines Gemenges aus 2 Thln. seinem Sand, 1 Thl. Cement und 1 Thl. Farbepulver. Wenn der Stein beinahe trocken ist, so wird er in verdünnte Wasserglaslösung getaucht, bis er genügende Festigkeit erlangt hat.

Zur Herstellung künstlicher Steine versetzen D. J. E. Vogelbach und J. Ch. Wieland (Philadelphia) und Ch. F. Riley (New Pork) einen Brei von hydraulischem Cemente und Wasser mit einem Gemische von Sand und Moorschlamm und setzen dieser Mischung weiter eine Lösung von Natronwasser, glas zu (Amer. Pat. Nr. 309 586 vom 23. December 1884).

Das Berfahren zur Herstellung künstlicher Steine von Dr. Emil Meyer (Firma H. Struck in Petersburg), D. R.-P. Nr. 7581 vom 26. Januar 1878, besteht darin, zerkleinerte natürliche Mineralien oder Sand durch ein Bindemittel zu einem Stück in Formen zu vereinigen, dem so hergestellten Steine die Eigenschaften des natürlichen zu ertheilen und so das Aushauen aus dem natürlichen Block zu umgehen. Das hierzu geeignete Bindemittel ist kieselsaures Kali oder Natron mit Kalkstein oder Kreide, sein gemahlenem Flußspath oder Feldspath, phosphorsaurem Kalk oder gebranntem Galmei. Je nach dem Zweck, dem der herzustellende Stein dienen soll, wird die Bindemasse nach verschiedenen Gewichtsteilen zubereitet. Dieselben sind:

1. Für künstlichen Marmor:

Gebrochene oder zerkleinerte Mineralien	•	•	280 Gewthle.
Gemahlener Kalkstein ober Kreibe	•	•	140 "
Gebrannter und gemahlener Galmei .	•	•	5 n
" " Heldspath	•	•	3 ,
Gemahlener Flußspath	•	•	2 ,
Phosphorsaurer Kalk			2 ,
Kieselsaures Kali	•	•	40 ,

2. Für Baufteine, Sanbsteinquaber 2c.:

Bei der Fabrikation werden zuerst die trockenen Materialien innig gemengt und dann wird das kieselsaure Kali oder Natron schnell zugesetzt, gut durchs gerührt und die Masse in die Form gepreßt. Die geformten Steine werden sogleich aus der Form genommen und unter langsam bis 50° C. ansteigender Temperatur getrocknet.

Als Bindemittel organischer Natur wird vorzugsweise Theer, dann Asphalt, Harz 2c. benutzt.

James Sykes Wethered in New-York stellte Concret blöcke für Pflaster und Bauzwecke, besonders sür submarine Constructionen her aus gebranntem Kalkstein, Hohosenschlacke und Asphalt; es werden 80 Proc. gebrannter Kalkstein oder Hohosenschlacke oder ein Gemisch von beiden mit 20 Proc. Asphalt, der mit 8 bis 10 Proc. Mineralöl versetzt ist, innig gemischt; dadurch kann der slüssige Asphalt leicht in die Poren eindringen. Die Mischung wird in horizontalen eisernen Chlindern vorgenommen, die um eine mit Armen versehene Achse rotiren und erwärmt werden können. Das Material wird dann in Blöcke beliebiger Form gepreßt.

Hutchins in Ann Arbor, Michigan, mischt 300 kg Sand oder Kies, 75 kg Harz, 20 Liter Holztheer und erhitzt nach Zusatz einer gewissen Menge Syps; diese Masse dient zu Pflasterungen.

John Jenes in Plaistow pulvert nach dem englischen Patent trockenes Harz und Pech und mischt mit Sand. Vor dem Gebrauch wird die Masse mit Schieferpulver gemischt, das mit Petroleum, Naphta und anderen Kohlenwassersstoffen reichlich durchtränkt ist.

Bur Herstellung fünstlicher Steinmassen wendet D. Löw in München Kolophonium und seine Verbindungen mit Kalk und Magnesia als Bindemittel an (D. R.=B. Nr. 6637 vom 27. September 1878 1). Sand oder ein Gemenge von Sand und fein gepulvertem Thon, Gpps oder Kreide wird zuerst bei höherer Temperatur getrodnet, dann wird feingepulverter Aetfalt und Kolophonium zu= gesetzt und die Mischung noch heiß in Formen gedrückt. Für Berftellung von größeren Steinblöden, von Grabmonumenten, Säulen, Pfeilern und Randsteinen empfiehlt sich gröberes Material, für Pflasterungen und Röhren großen Kalibers feineres und für Kunstsachen ganz feiner Sand oder Straßenstaub. Für Pflasterungen ist auch ein geringer Zusatz von Thon zwedmäßig. Je nach der Gesteinsart, die man nachahnen will, tann man auch verschiedene Farbstoffe zu-So wird z. B. eine Sandsteinimitation aus 80 Proc. feinem Sand, seten. 17 Proc. Kolophonium, 3 Proc. gebranntem Kalk, eine Marmorimitation (fleisch= farben) aus 28 Thln. grobem weißem Sand, 42 Thln. Kreide, 1 Thl. Ultramarin-

¹⁾ Wagner's Jahresb. der chem. Techn. 1879, S. 671. Notizbl. d. deutschen Bereins für Fabrikation von Ziegeln 2c. 1880, S. 153.

blau, 1 Thl. Zinnober, 24 Thln. Kolophonium und 4 Thln. gebranntem Kall hergestellt.

An Härte giebt der künstliche Sandstein und Marmor den Naturproducten kaum etwas nach und gegen Atmosphärilien soll derselbe sehr widerstandsfähig sein. Auch ist derselbe undurchdringlich für Wasser, nur die Nachgiebigkeit und Weiche bei hohen Temperaturen setzt der Verwendbarkeit für speciëlle Zwecke, z. L. für Mauern bei Wohnungsbauten, eine Grenze; dagegen eignet sich die Masse zu Ansertigung von Wasserleitungsröhren, zu Pflasterungen seuchter Räume.

Von großer Wichtigkeit ist der Kaltzusat, indem dadurch eine chemische Berbindung herbeigeführt wird, welche geringere Sprödigkeit und höheren Schmelzpunkt als das Kolophonium besitzt. Letteres wird schon bei 70° weich und ist in der Kälte sehr spröde. Kolophonium besteht aus zwei Säuren, Piniu- und Sylvinsäure; diese liesern mit Aestalt Berbindungen, deren Schwelzpunkte über 200° liegen und in Wasser unlöslich sind. Der Kalkzusat muß größer sein als die Theorie verlangt, etwa 1 zu 3, damit auch bei nicht ganz homogener Mischung Bereinigung eintrete. Aber auch wenn nur wenig Harz in die Kalkverbindung übergegangen, wird der Schwelzpunkt um 40° hinausgerückt und die Sprödigkeit nimmt ab. Die chemische Bereinigung soll erst in der Form vor sich gehen, nicht im Mischgefäß, da die Masse sonst nicht zu pressen ist, die Form wird 15 bis 20 Minuten lang auf einer Temperatur von 160° erhalten. Der Kalk sann auch durch Magnesia, Baryt und Strontian und bis zu einem gewissen Grade durch Zinkoryd vertreten werden.

Zur Herstellung künstlicher Fußbodenplatten (Mühlsteine, Schleifsteine zu.) wird nach A. Simon und B. Petit in Paris (D. R.=P. Nr. 20744) ein Gemisch von Asphalt, Schwefel und Gummilack geschmolzen, mit entsprechenden Mineralpulvern gemischt und durch hydraulische Pressen in Formen gepreßt.

A. v. Berkel in Chrenfeld bei Köln (D. R. » P. Rr. 11 115) löscht zur Herstellung von Steinen, Platten, Röhren ober Dachziegeln gut ge brannten Kalf mit Wasser zu Pulver, welches mit Sand und der ersorderlichen Menge Wasser gemischt entsprechend geformt wird. Man läßt die Stücke an der Luft abtrocknen und bringt sie dann in einen Kessel, welcher auf höchstens 120' erwärmt wird, während man die Luft auspumpt, um innerhalb einer halben die höchstens einer Stunde das nicht gebundene Wasser zu entsernen. Nun wird ari etwa 150° erwärmter Theer, Asphalt u. dergl. eingelassen, 0,5 Atmosphärer Ueberdruck gegeben, die überschüssige Masse ablausen gelassen und nach dem Erstalten das fertige Fabrikat herausgenommen. In gleicher Weise sollen aus ge branntem Kalt und Thon hergestellte Steine behandelt werden.

Bur Herstellung von künstlichen Steinen wird nach F. A. Richter in Rudolstadt (D. R.-P. Nr. 13770) ein Gemisch von gleichen Theilen Sand und Kreide und etwas Farbe (Ocker, Englischroth, Kienruß und Anilinfarben) durch Zusatz von ½ Thl. Firniß unter starkem Umrühren zu einem seuchten Pulver verarbeitet, in Formen gepreßt und etwa acht Tage bei einer Temperatur von 100 bis 150° getrocknet. Diese Steine sollen besonders als Bausteine sür Kinderspielzeug verwendet werden.

In der Neuzeit hat man sich auch vielfach mit Versuchen beschäftigt, aus den Hohof enschlacken Mauersteine herzustellen, und zwar aus dem Grunde, um der Beengung der Hittenwerke durch die täglich wachsenden Berge von Schlacken zu begegnen.

Die ersten Bersuche, Schlackensteine anzufertigen 1), begannen bamit, daß man beim Holzkohlenhohofen die Schlacke mit einer Relle aus dem Bor= herd schöpfte, in eine Form drückte und in derselben langsam abkühlen ließ. der Borherd, um Abkühlung zu vermeiden, mit Kohlenstaub bedeckt war, mischte sich die Schlacke mit einem kleinen Theil desselben, was eine theilweise Entglasung in der Form veranlaßte. Bei den Coakshohöfen mißlang dieser Versuch ganglich, indem die Steine durch die Entweichung der Gase bei der Bermischung mit Steinkohlenklein zu porös wurden; auch nach ber Substitution von Sandund Coaksstaub blieben die Steine noch so zerbrechlich, daß sie noch in Defen langsam abgekühlt werden mußten. Dieser Proceg wird zu Königshütte in Schlesien ausgeführt und dabei ein vorzügliches Baumaterial erzielt. Die Schlacke läuft aus dem Hohofen in ein halbrundes Bassin, welches auf Rädern ruht, und bessen Boben mit Sand und Coaksstaub bis zu 3 cm Dide bebedt ist; der Wagen wird bann schnell nach dem Buntte hingefahren, wo die Steine angefertigt werden follen. hier wird die Schlade durch ein gefrummtes eisernes Wertzeug fo lange mit dem Sand = und Coaksftaub gemischt, bis die Entweichung der Gase beinahe aufgehört und die Masse Consistenz und Zähigkeit genug erhalten hat. Mit dem= selben Werkzeug wird sie bann in eine Form gedruckt, die mit einem an Charnieren befestigten Deckel versehen ist, ber, sobald die Entweichung der Gase beendet, nieder= gelassen und damit die Schlade gepreßt wird. Die rothwarmen Steine werden in den Rühlofen gebracht, mit Coatsstaub bedeckt und bis zur völligen Erkaltung darin gelassen, die etwa 3 bis 4 Tage Zeit erfordert. Diese Steine sind rauh an ihrer Oberfläche, erfordern wegen ihres größeren Formats nicht mehr Mörtel als die gewöhnlichen Backsteine und da sie nicht geneigt sind, Feuchtigkeit aufzunehmen, eignen sie sich besonders zu Fundamenten.

Auf Neuerungen an Borrichtungen zum Kühlen von Schlackengußsteinen erhielt Charles James Dobbs, Middlesbrough (Grafschaft York in England) ein Patent (D. R. B. Nr. 28648 vom 4. Januar 1884). Diese sogenannten Neuerungen bestehen in nichts anderem, als daß die Steine oder Ziegel gleich nach der Erhärtung der äußeren Kruste und während der innere Theil noch im slüssigen Zustande ist, in einen geschlossenen Raum gebracht werden, welcher nicht weiter geheizt wird. Dadurch erhält man ein vollkommen zähes Product.

Aus Eisenhohofenschlacken läßt sich auch ein sehr leichtes und poröses Bausmaterial dadurch gewinnen, daß die abgestochene Schlacke zuerst in einen Vorsumpf und aus diesem sodann plötzlich in einen zweiten, theilweise mit Wasser gefüllten Sumpf eingelassen wird. Hierdurch wird die Schlacke in eine zellige bimssteinsartige Masse umgewandelt. Die erkaltete Masse kann dann in ziemlich regels

¹⁾ T. Egleston, Dingl. pol. J. 206, 457. Wagner's Jahrest, der chem. Technol. 1873, S. 19.

mäßige Stücke mit der Säge zerschnitten werden. Solche poröse Schlacken, wie sie auf dem Hittenwerke zu Bergen in Bahern hergestellt werden, fanden z. B. an der Rosenheim-Salzburger Bahn zur Herstellung von Hochbauten (Bahn-wärterhäuschen zc.) vielsach Verwendung. Für stark belastete Mauern ist derm Anwendung ausgeschlossen.

Die durch Sießen der noch flüssigen Schlacke erhaltenen Bausteine haben zwar eine große Festigkeit, sind jedoch sehr unansehnlich und erwiesen sich wegen ihrer Dichte, oder vielmehr Undurchlässigkeit für Luft und Feuchtigkeit, zur Benutzung bei Hochbauten als ungeeignet, können daher nur zu Futtermauern und Fundamentmauerwerk verwendet werden.

Im Jahre 1859 schlug die Georgs-Marienhütte zu Denabrud ein neues Berfahren ein, nämlich die Darstellung von Schlackensteinen aus pulverisitrer Schlacke (Schlackensand) und gelöschtem Kalk. Hierdurch wurde zwar die eben berührte Fehlerhaftigkeit der Schlackensteine beseitigt, doch aber wenig gewonnen, weil bei den hohen Kosten der Zertrümmerung der Schlacken sich die Fabrikationskosten der Schlackensteine als zu hoch herausskellten. Erst später, nachdem das Berfahren der sogenannten Granulirung der Schlacke durch Einleitung derselben in einen rasch fließenden Wasserstrom eingeführt wurde, stellten sich die Productionskosten niedrig genug, um 1870 die Bersuche mit Ersolg wieder aufnehmen zu können. Jetzt hat sich die Fabrikation von Schlackensteinen oder Schlackenziegeln, welche als ein besonderes Geschäft unter der Firma Lürmann, Weyer & Witting, Traß- und Steinfabrik in Osnabruck, betrieben wird, zu einer hohen Blüthe aufgeschwungen, so daß die 1875 die Production an Schlackensteinen in Ziegessormat auf ca. 5 Willionen Stück stieg 2).

Bon Osnabriic aus hat sich 1875 die Fabrikation nach Haardt im Siegener Lande verpflanzt, wo von Lick auf der Rolandshütte die Production begonnen wurde. Zur Fabrikation von 1000 Stück Schlackensteinen, im Format der Normalziegel hergestellt und die etwa 3000 kg Gewicht haben, werden dont 2650 kg granulirter Schlackensand und etwa 350 kg Bockumer Wasserkalk, zu Kalkmilch aufgelöst, genommen; die Stücke werden unter der Presse einem hohen Drucke ausgesetzt und bedürfen dann etwa 6 Monate Zeit, um an der Lust zu trocknen. Die Festigkeit der Schlackensteine ist an zwei Proben zu 148,3 und bezw. 186,2 kg pro Quadratcentimeter ermittelt worden 3).

Pauli verwendet die Hohofenschlacke in der Weise, daß er in die flüssige Schlacke Gebläsewind bläst, wobei sie in eine wollige Masse verwandelt wird, die man fein mahlt und mit Kalk mengt. Aus der Masse werden Steine gesformt, welche an der Luft getrocknet werden 4).

Nach H. D. Elbers wird fein vertheilte Hohofenschlacke bei Rothgluth einem Luftstrom ausgesetzt, damit sie ihren Schwefelgehalt als Schwefligsäure ent-

¹⁾ Zeitschr. b. Archit. = u. Ing. = Bereins in hannover 1874, S. 150.

²⁾ Lürmann, Rotizbl. d. deutsch. Bereins f. Fabr. v. Ziegeln 2c. 1880, S. 288.
3) Notizbl. des deutschen Bereins für Fabrikation von Ziegeln 2c. 1874, S. 261;
1880, S. 151. Deutsche Bauzeitung 1881, S. 435.

⁴⁾ Berg= u. Hüttenmännische Zig. 1865, S. 44.

weichen läßt; die geröstete Schlacke, mit Cement ober Kalk gemischt, wird bann zur Herstellung von Kunststeinen, Reliefs 2c. verwendet 1).

Auch andere Abfallproducte sind zur Darstellung von künstlichen Steinen benutt worden. So hat man aus dem Gaskalk, welcher vielen Gasanstalten ein völlig werthloser Ballast ist, Backsteine ohne weiteren Zusatz verfertigt, welche man dann an der Luft gut austrocknen ließ?).

Von Thomas wurden künstliche Steine aus den Sodarückständen auf die Weise dargestellt, daß er dieselben mit gerösteten Phriten innig mengte, das Gemenge mit concentrirter Wasserglaslösung zu einem Brei anrührte und daraus Ziegel formte; dieselben sollen nach seiner Angabe nach dem Trocknen steinhart werden und dem Wasser widerstehen.

Pierre Ph in Meurad (Canton Marengo, Algier) verfertigt künstliche Steine aus Rückständen von der Kaustificirung der Seifensiederlauge (D. R.-P. Nr. 18420 vom 18. October 1881). Die Rückstände werden unter hydraulischem Druck zu Bausteinen gepreßt, wobei für die Seisensabrikanten bes nutbare Aetlauge abläuft. Die Steine läßt man zur Erhärtung einige Tage an der Luft liegen. Steine zum Pflastern der Fußböden erhält man, indem man die Rückstände mit etwas Cement anmacht und preßt.

¹⁾ Wagner's Jahresber. der dem. Technol. 1883, S. 654.

²⁾ Jlgen in Grünstadt, Polyt. Centralbl. 1867, S. 1224.

³⁾ Wagner's Jahresber, der dem, Technol. 1864, S. 351.

Stereochromie, Mineralmalerei und Sgraffito.

Die Kunst, mit Wasserfarben Bilber auf noch feuchten Kalkwänden herzesstellen, war schon den alten Römern und Griechen bekannt und dieselben bedienten sich dieser Methode auch zur Herstellung von Wandgemälden. Das Bindemittel für die Farben ist bei dieser Malart der kohlensaure Kalk, welcher sich aus dem Aepkalk des Mörtels durch die Einwirkung der in der Luft enthaltenen Kohlensaure an der Oberfläche des Bildes bildet, weswegen diese Art der Wandmalerei als Kalks oder Freskomalerei (von dem italienischen "al frosco", d. i. auf frischem sc. Kalk) bezeichnet wird.

Der Werth der Freskomalerei liegt, außer der festen Berbindung der Farben mit der Mauer, in dem ihr durch das Häutchen von kohlensaurem Kalk geworbenen eigenen Licht, das den Gemälden ein mattes und duftiges Ansehen giebt. erfordert die technische Ausführung von Freskogemälden von dem Künstler große Uebung und Gewandtheit. Es haftet nämlich nur berjenige Strich bleibend, der auf den noch nassen frischen Bewurf gebracht wird und zugleich mit ihm erhärtet. Der Maler kann nur so viel malen, als gerade frischer Grund gemacht ift; & darf daher der Malgrund nur stückweise aufgetragen werden, und zwar nur je viel, als der Künstler in 6 bis 8 Stunden zu bemalen im Stande ist. Will der Rünstler die Arbeit unterbrechen, so muß der noch nicht bemalte Grund um das fertige Gemäldestück glatt abgeschnitten und am nächsten Tage wieder frischer Grund Dazu kommt noch, daß die Malerei naß viel dunkler ausaufgetragen werben. sieht, als nach dem Austrocknen und daß dieses Austrocknen selbst nie mit Gewiß heit im Boraus bestimmt werden fann. Da nun ein Freskobild, wenn die Ober fläche einmal troden ist, nicht mehr retouchirt werden kann, so sieht sich bann ber Rünftler, wenn er Berfehltes verbeffern will, genöthigt, bas bereits Gemalte wie ber herunter zu schlagen.

Aber auch in Bezug auf die Dauerhaftigkeit entsprach die Freskomalerei den an sie zu stellenden Anforderungen wenig. Wenn es auch keinem Zweisel untersliegt, daß Freskogemälde in südlichen Ländern, z. B. in Italien, weit länger sich gut erhalten, so haben doch oftmals gemachte Proben ergeben, daß in unserem Klima Freskogemälde von keiner großen Dauer sind.

Durch die öfteren Klagen, welche über die Unvollkommenheit der Freskomalerei und insbesondere darüber gemacht wurden, daß sie in unserem Klima
nicht aushalte, wurde v. Fuchs auf den Gedanken gebracht, ob nicht vielleicht
durch das Wasserglas die Farben auf den Mauerwänden besser und dauerhafter
gebunden werden könnten, als durch den Kalk. Dieser Gedanke sührte zu Bersuchen, die v. Fuchs zuerst im Verein mit Prof. Schlotthauer aussührte, welche
aber keinen günstigen Erfolg hatten. Die Schwierigkeiten, welche sich bei der Aussührung zeigten, wurden erst gehoben durch die lebhafte Theilnahme und unverdrossene Mitwirkung des Directors v. Kaulbach 1).

v. Fuchs nannte diese neue Malart Stereochromie (von στεφεός, fest, dauerhaft und χρώμα, Farbe), worunter also diejenige Malart zu verstehen ist, bei welcher das Wasserglas das Bindemittel der Farben und ihrer Unterlagen bildet. Es ist das eine der vorzüglichsten Nutzanwendungen des Wasserglases, da es in hohem Grade geeignet ist, die Farben gut zu binden und den Gemälden große Dauerhaftigkeit zu geben. Das Wasserglas verliert nämlich, in Berührung mit porösen Körpern gebracht, gänzlich die Fähigkeit, sich wieder in Wasser zu lösen, welche ihm nur wieder gegeben werden kann, wenn man es zuvor der Glühhitze aussetzt.

Von wesentlichem Einfluß sowohl für die Herstellung als auch für die Haltbarkeit von stereochromischen Bildern ist ein geeigneter Malgrund; es wird von demselben verlangt, daß er eine durch und durch gleiche steinartige Festigkeit besitzt, ferner, daß er mit der Mauer innig und gleichsam unzertrennbar verbunden ist, sowie daß er gut und überall gleichmäßig einsaugt.

Zu den ersten größeren stereochromischen Bildern wendete man einen zuerst ausgetrockneten Kalkgrund an, welcher ähnlich wie der Grund zu Freskosgemälden hergestellt wurde, dem man aber das dünne Kalkhäutchen, welches die Freskosarben incrnstirt und bindet, durch Abreiben genommen und durch Imprägenirung mit Wasserglaslösung wieder eine bemerkenswerthe Festigkeit gegeben hatte. Auf solchen Grund wurden z. B. die großen Wandgemälde im Treppenhause des neuen Museums in Berlin stereochromisch ausgeführt.

Später wurde von v. Fuchs ein Wasserglasmörtel als Malgrund in Vorschlag gebracht, welcher auch bei mehreren stereochromischen Bildern zur Answendung kam. Dieser Wasserglasmörtel wurde dadurch dargestellt, daß man pulverisirten Marmor oder Dolomit (von denen das seinste Pulver mittelst eines seinen Siebes entsernt wurde) oder Quarzsand mit etwas an der Luft zerfallenem Kalk und mit Wasserglaslösung zu einer Masse von gewöhnlicher Mörtelconsistenz anmachte, diesen auf die zu malende Fläche ca. 0,5 cm dick auftrug und nach

¹⁾ Dingl. pol. J. 142, 365.

Seichtinger, Cementfabrifation.

einigen Tagen, nachdem er gut ausgetrocknet war, noch mit Wasserglaslösung, welche mit gleichen Theilen Wasser verdünnt war, gehörig imprägnirte.

Bei Anwendung der beiden beschriebenen Malgründe kam es vor, daß oft zu viel Wasserglas verwendet oder daß dasselbe ungleich auf der Wandsläche vertheilt wurde, so daß der ganze Malgrund oder einige Stellen desselben wenig oder gar nicht mehr einsaugten, wodurch das Malen sehr erschwert wurde.

Um diesen Uebelstand zu vermeiden, wurde von v. Pettenkofer 1) ein Malgrund aus Cement und Sand ohne Zusatz von Wasserglas, von welchem nach eingetretener Erhärtung nur das inkrustirende Kalkhäutchen entsernt wird, vorgeschlagen. Der Cementgrund erlangt eine viel größere durch und durch gehende Festigkeit als der Freskogrund und der Wasserglasmörtel; auch besitzt er eine viel größere Saugkraft für Flüssigkeiten, wodurch also das Malen und das Fixiren der Bilder wesentlich erleichtert wird. Das erste größere Bild, bei dem der Cementgrund zur Anwendung kam, ist das große Wandgemälde, welches Director v. Kaulbach im germanischen Museum zu Nürnberg (König Otto in der Grust Karl's des Großen zu Nachen) ausstührte.

Der einzige Einwand, welcher gegen den Cementgrund von einigen Künftlern vorgebracht wurde, war, daß derselbe nicht weiß sei, wodurch für sie das Malen, da sie an den weißen Freskogrund gewohnt sind, erschwert wird. Dadurch wurde der Historienmaler Julius Schweizer veranlaßt, Versuche anzustellen, einen weißen Malgrund herzustellen. Dieser Schweizer'sche Malgrund besteht aus kohlensaurem Kalk (Kreibe ober Marmorpulver), Cement und gewaschenem Quargsand, vermischt mit einer verdunnten Kalimasserglaslösung; von letterer wird so viel zugesett, daß die Dasse mit einem Pinsel aufgetragen werden fam. Die Menge des kohlensauren Ralkes und Quarzsandes zusammen beträgt des Dreis bis Vierfache vom Volumen des Cementes, weil sonst, da der Cement sich mit Wasserglas umsetzt und sich zusammenzieht, leicht Sprünge im Malgrunde ents stehen. Da das Gemisch von kohlensaurem Ralk, Quarz und Cement mit Banerglaslösung angerührt schnell erstarrt, kann man nur immer kleine Quantitate des Malgrundes anmachen, welche dann auf den Mörtelgrund schnell aufgetrager werden mlissen. Der Schweizer'sche Malgrund kann auf gewöhnlichem Mörteloder auf Cementgrund aufgetragen werden. Derselbe wurde auch bei Ausführung mehrerer größerer stereochromischer Bilder angewendet, z. B. an Bildern an der Außenseite am Athenäum in München 2).

Ist der Malgrund sertig gestellt, so kann das Malen beginnen, indem du Farben bloß mit reinem Wasser kunstmäßig aufgetragen werden. Dann ist weiten nichts mehr nöthig, als die Farben gehörig zu sixiren, wozu das Fixirungs, wasserglas angewendet wird, welches nach v. Fuchs aus einer Mischung vor vollständig gesättigtem Kali- und Natronwasserglas mit etwas überschüssigem Alkali bestand. Man beobachtete aber an allen damit sixirten Bildern nach dem Austrocknen Auswitterungen von Natriumcarbonat, wodurch die Bilder trük wurden. Diese Auswitterungen schaden allerdings den Semälden nicht im

¹⁾ Augsburger Allgem. 3tg. 1861. Dez. 16. u. 17.

²⁾ Dingl. pol. 3. 201, 541. Chem. Centralbl. 1871, S. 685.

mindesten und können leicht mittelst eines nassen Schwammes wieder entfernt werben.

Um diesem Uebelstande zu begegnen, hat v. Pettenkofer zuerst reines Kaliwasserglas mit etwas überschüssigem Kali angewendet, bei dessen Anwendung nie eine Auswitterung eintritt. Der Zusat von Kali ist aber nothswendig, da sich die Anwendung eines vollkommen mit Kieselsäure gesättigten Wasserglases zum Fixiren sehr nachtheilig erwiesen hat, was darin seinen Grund hat, daß dieses Wasserglas wegen seiner schnell eintretenden theilweisen Zersetzung die Bilder gewöhnlich unrein und sleckig macht; durch den größeren Alkaligehalt wird die schnelle Zersetzung verhindert.

Da aber die Farben nur sehr schwach haften und den Gebrauch des Pinsels nicht gestatten, so muß das Fixirungswasserglas in Form eines seinen Regens oder Nebels auf das Gemälbe hingespritt werden, und zwar anfangs sehr behutsam, damit die Farben nicht aus ihrer Lage kommen und in einander sließen. Für diesen Zweck hat Prof. Schlotthauer eine Wasserstaubspritz construirt, welche von v. Pettenkofer in der Art verbessert wurde, daß die Couspression der Luft, welche die Flüssigkeit mit fortreißt und zerstäubt, nicht mehr mit einem Kolben und den Händen, sondern mit einem Blasedalge und dem Fuße bewirkt wird, wodurch das sonst sehr ermüdende Geschäft des Sprizens eine leichte und bequeme Arbeit geworden ist. Das Fixiren wird unter abwechselndem Anssprizen und Austrocknen so lange fortgesetzt, dis die Farben sest haften. Warme und trockene Luft, überhaupt Steigerung der Verdunstung beim Fixiren, wirktsehr beschleunigend auf das Festwerden.

Als praktisches Kennzeichen, wann die Fixirung den nöthigen Grad erreicht hat, dient das Gefühl, welches auf die Finger der Hand hervorgebracht wird, wenn man damit die bemalte und fixirte ausgetrocknete Vildsläche überfährt. So lange und wo sich die Fläche wie Mehl oder Pulver anfühlt, ist noch Wasserglas nöthig, sobald sich aber die Oberfläche rauh und mehr sandig anfühlt, ist die Fixation vollendet. Sobald dieser Zeitpunkt eingetreten ist, lassen sich die Vilder mit einem trockenen breiten Borstenpinsel bearbeiten, und darauf ebenso mit einem breiten nassen Pinsel in allen Richtungen übergehen, ertragen somit das Abstäuben und Abwaschen, ohne daß davon eine Wirkung sichtbar bliebe.

Bei der Stereochromie darf nie eine glänzende Stelle zum Vorschein komsmen, das Wasserglas muß vom Grunde und von den Farben gänzlich absorbirt werden und es darf auf der Oberfläche nie stehen bleiben und vertrocknen.

Als stercochromische Farben werden verwendet: Zinkweiß, Chromgrün, Kobaltgrün, Chromroth, Eisenoryd (hellroth, dunkelroth, violett und braun), Cadmiumgelb, Ultramarin, Hellocker, Dunkelocker, Terra di Sienna, Umbraun, Wünchenerschwarz (Kohle).

Farben aus dem organischen Reiche stammend sind nicht zulässig, weil jede früher oder später verbleicht. Auch der Zinnober ist nicht anwendbar, weil er im Lichte braun und zuletzt ganz schwarz wird.

Die Farben sollen möglichst fein gerieben werden, weil sie dadurch geschmeis diger werden und besser haften. Nur das Chromroth macht eine Ausnahme, weil es durch zu lange fortgesetztes Reiben gelblich wird. Kobaltblau zeigt sich nach dem Fixiren merklich heller und der Hellocker viel dunkler. Ueberhaupt verändert sich der Farbenton durch das Fixiren mehr oder weniger, das Bild ersscheint nachher etwas dunkler, so zu sagen ernster, was sich allerdings in der Folge wieder verliert.

Die Farben sollen möglichst rein sein, insbesondere nichts enthalten, was sich mit dem Wasserglas nicht verträgt, d. i. eine Zersetzung bewirkt oder es zum Stocken, Coaguliren bringt, z. B. Gyps 2c.

Die Stereochromie bietet, gegenüber der Freskomalerei, dem Künstler nicht unbedeutende Vortheile dar; er hat das Malen ganz in der Gewalt und ist volls ständig Herr des Materials, während er bei der Freskomalerei in der Gewalt dieser Malart ist.

Der Künstler kann seine Arbeit nach Willkür unterbrechen und wieder sortsetzen nach kürzerer oder längerer Zeit, er kann das Gemälde vor dem Fixiren, so oft er es sür gut sindet, übergehen. Hierdurch wird die seinste Betonung, das seinste Abwägen von Licht und Dunkel, die Stimmung der Farben und damit die größte Vollendung des Bildes erreichbar.

Die Restauration eines stereochromischen Gemäldes bietet gleichfalls keine technische Schwierigkeit dar, man malt und fixirt wieder mit Wasserglas auf dem alten Bilde, wie auf einem neuen Grunde.

Ein weiterer Vorzug besteht in dem Malgrunde, wodurch stereochromische Bilder fähig sind, unter jedem Himmelsstriche auszuhalten, und vielen sonst schöellichen Einflüssen, Rauch, sauren Dämpfen, dem grellsten Wechsel der Temperatur. Hagel 2c. zu widerstehen, welche den Fresken verderblich werden.

Es kann allerdings nicht bestritten werden und die Praxis hat es gezeigt daß manche in der Neuzeit stereochromisch gemalte Gemälde Schaden gelützt haben und wenigstens stellenweise schon jetzt zu Grunde gegangen sind; du Hauptsachlich darin, daß bei Austührung derselben nicht mit der nöthigen Sachkenntniß und Vorsicht zu Werke gegangen wurde.

Bemerkenswerth ist, daß es immer gewisse Farben sind, welche zuerst zersten werden, und sich staubartig oder blätterig ablösen, so z. B. Ultramarin, Umbrauz Schwarz. Man sieht Gemälde, an denen das Ganze sonst vortrefflich erhalicz einzelne Partien aber, z. B. mit Ultramarin ausgeführte Draperien, schon rechtändig verwittert und abgefallen sind.

Auf eine neue Monumentalmalerei erhielt der Chemiker Abolf Keilin München ein Patent (D. R. = P. Nr. 4315). Das Berfahren, dessen Ambildung und praktische Erprobung den Ersinder bereits mehrere Jahre hindent beschäftigt hat, sußt auf der von v. Fuchs und Schlotthauer ersundenen wunter Mitwirkung von v. Kaulbach, Echter u. A. in die Praxis eingesübum Stereochromie, deren Mängel in Bezug auf die Dauerhastigkeit der danz hergestellten Gemälde es durch wesentliche Abänderungen zu beseitigen sucht.

Diese neue Malart wurde von dem Erfinder 1) Mineralmalerei genamt und zwar aus dem Grunde, weil bei Herstellung von Wandgemälden nach dieie

¹⁾ Thonind.=3tg. 1882, S. 351. Reim, Die Mineralmalerei. Wien, Har: leben's Verlag, 1881.

Methode dieselben Stoffe zur Verwendung kommen und ähnliche chemische Versindungen erzielt werden, wie selbe bei Bildung und in der Zusammensetzung einer großen Anzahl natürlicher farbloser und farbiger Mineralien, nämlich in den Silicaten auf einander wirkten, resp. in denselben vorhanden sind.

Reim's Verbesserungen erstrecken sich sowohl auf die Herstellung des Untersyrundes nehst dem eigentlichen Malgrund, wie auf das Malen selber mit Einsichluß der Präparirung der Farben und auf das schließliche Fixiren des fertigen Gemäldes.

Der Untergrund ist der auch bei der Stereochromie zuerst verwendete, aus gelöschten Kalt, Sand und Wasser gemischte Kalkmörtel, der nach dem Trocknen mit rauhem Sandstein abgerieben und dann mit Kaliwasserglaslösung imprägnirt wird. Bevor man ihn aufträgt, hat bei Neubauten das Mauerwerk vollständig auszutrocknen, während bei älteren Sebäuden die betreffende Stelle dis auf den Stein bloß zu legen und in den Fugen auszukrazen ist.

Der eigentliche Malgrund wird aus 4 Maßtheilen Quarzsand, $3^{1}/2$ Thln. Marmorsand, $1^{1}/2$ Thl. Infusorienerde und 1 Thl. Aestalt zusammengesetzt, den man mit destillirtem Wasser anrührt. Es ergiebt sich daraus eine Masse, die durch die Beimischung von kohlensaurem Kalk in der krystallinischen Form des Marmorsandes erheblich gefestigt wird und zugleich mittelst der gleichförmig rauhen und porösen Beschaffenheit die Farben völlig in sich einsaugt. Durch den Zusatzein zertheilter Kieselsäure in Gestalt der Insusorienerde wird ferner die Bildung von Kalksilicaten besördert, und damit die Härte und Widerstandssähigkeit des Materials gegen chemische und mechanische Einwirkungen noch weiter erhöht.

Dieser Malgrund wird hierauf nach dem Austrocknen mit Kieselfluorwassersstoffsäure durchtränkt, die den an der Obersläche entstandenen kohlensauren Kalk zerstört und noch erfolgreicher als das bloße Abreiben mit Sandstein gleichsam die Poren der Masse öffnet, die nun die aufzutragenden Farben in sich aufsaugen soll.

Die Farben, die bei der Stereochromie einfach mit Wasser angerieben werden, erhalten nach dem Keim'schen Versahren bei der Zubereitung je nach ihrer Natur Zusätze von Kieselerdes, Thonerdes und Bittererdehydrat, die darauf berechnet sind, eine Silicatbildung der Bestandtheile des Farbkörpers unter sich und mit den Materialien des Obergrundes zu besördern und durch dieses Zusammenwachsen der Masse eine erhöhte Sicherheit und Dauerhaftigkeit verbürgen.

Um ferner dem Uebelstande des Nachdunkelns oder Verblassens einzelner Töne unter der Einwirkung des schließlich zur Fixirung dienenden Wasserglases von vornherein entgegen zu wirken, werden die Farben überdies noch vor dem Gebrauch mit Kali oder Ammoniak digerirt. Sie erhalten dadurch von Haus aus die sonst erst durch die Berührung mit dem Fixirungsmittel entstehende Nüance und überheben damit den Waler der störenden Schwierigkeit, während des Arbeitens die definitive Gesammtwirkung des Kolorits nur an der Hand einer Farbenscala berechnen zu können, statt sie direct in dem Bilde selber sortwährend vor sich zu haben. Dem Künstler erwächst übrigens aus dieser complicirteren Präparirung keinerlei Mühe, da ihm die Farben gleich den Delfarben in dickem,

breiigem Zustande zum Gebrauche fertig geliefert werden. Sie sind von ihm nur in entsprechender Weise mit Wasser zu verdünnen und naß in Naß auf dem gut angefeuchteten Mauergrunde aufzutragen; es lassen sich hierbei Correcturen jederzeit nach Belieben bewerkstelligen.

Als Farben für die Mineralmalerei sind verwendbar: Barytweiß, Zintzweiß, Champagnerfreide, chromfaurer Baryt, Neapelgelb, Cadmiumgelb, Chromzgelb, Oder, heller und dunkler, Goldocker, gebrannt und ungebrannt, Terra di Sienna, gebrannt und ungebrannt, Englischroth, Morellensalz, Umbraun, Chromzroth, hell und dunkel, Chromorydgrün, Ultramaringrün, Kobaltgrün, grüne Erde, Kobaltblau, Ultramarinblau, Rebenschwarz, Elfenbeinschwarz.

Die Fixirung des vollendeten Bildes erfolgt durch Bespritzen eines mit Aetfali und Aetammoniak versetzten Kaliwasserglases, das indeß nicht kalt, sons dern vielmehr heiß auf die vorher die auf den Stein ausgetrocknete Wandsläche aufgebracht wird. Dieses letzte Austrocknen des Vildes wird bei naffer oder kalter Witterung durch Anwendung besonders zu diesem Zweck construirter eiserner Desen besördert und zum Schluß der ganzen Procedur, um ein späteres Hervortreten des frei werdenden Alkalis in Gestalt eines staubigen weißlichen Ueberzuges zu verhindern, das sixirte Bild noch einmal mit kohlensaurem Ammoniak behandelt, worauf sitr weitere Reinigungen ein Abwaschen mit Wasser genügt.

Hinchen im März 1882 zur Prüfung der von dem Chemiker Reim ersfundenen Mineralmalerei eine aus drei Professoren der Akademie, zwei Architekten und einem Chemiker gebildete Commission eingesetzt wurde, deren Gutachten sich ohne jede Einschränkung dahin ausspricht, daß es dem neuen Berfahren geslungen sei, durch Feststellung einer durchaus rationellen Technik das Problem der Hersellung von durch das Klima unzerstördaren Wandmalereien vollskändig zu lösen. Insbesondere erklärten die der Commission angehörigen ausübenden Künstler, daß "diese Malmethode allen bisher für monumentale Malerei anzgewandten Techniken weitaus vorzuziehen sei, daß sie, einmal in ihrem hohen Werthe erkannt, eine förmliche Umwälzung in unserer gesammten Monumentalund Decorationsmalerei hervorbringen dürfte und die größte Verbreitung und praktische Ausnutzung verdiene".

Von bezeichneter Commission wurde serner sestgestellt, daß Einlegen in kaltes und heißes Wasser, sowie Bürsten mit Wasser, Alkalien, verdünnten und selbst concentrirten Säuren keine merkliche Schädigung bewirkten, und die Bilder selbst nach solchen Proceduren noch gleiche Härte und Widerstandssähigkeit gegen mechanische Angrisse zeigten. Ist damit eine außergewöhnlich weitgehende Dauershaftigkeit der nach dem Reim'schen Versahren hergestellten Wandgemälde erident erwiesen, so weisen die der Commission angehörenden Künstler noch auf eine Reihe anderer Vorzüge hin, wie auf den klaren weißen Malgrund, auf welchem sich die Farben, besonders Lasuren, durchsichtig, brillant und mit großer Leuchtkraft Wirkung zu verschaffen vermögen und auf die Reichhaltigkeit der Farbenscala, die das höchste Licht des Freskobildes ebenso erreichen läßt, wie eine bedeutende Tiefe und Wärme der Schatten. Dabei ist das Malen selbst mit keinerlei Schwierigkeiten verknüpft; die Farben sind äußerst geschmeidig, gehen leicht vom Pinsel, adhärten

But auf dem Malgrunde und lassen sich in einander vertreiben. Die vollendeten Bilder können ferner mit Leichtigkeit retouchirt, verbessert und zusammengestimmt werden.

Aber nicht allein als monumentale Malart verdient die Stereochromie alle Beachtung, sondern bei ihren Vorzügen kann sie auch zu Anstrichen im Aeußeren und Inneren der Häuser in Anwendung gebracht werden. Man hat dazu allerdings schon oft stereochromische Anstriche empsohlen), aber bisher hat man noch wenig davon Gebrauch gemacht, sei es, weil man nicht gerne vom Althergebrachten abläßt, oder weil man bei dahin abzielenden Versuchen dieselben nicht mit der nöthigen Sachkenntniß aussührte, wobei ungünstige Resultate erzielt wurden. Vielleicht ist auch der Umstand von Einsluß, daß man glaubt, die Anstriche mit Wasserglas sind schwierig herzustellen, indem sie eine ganz eigenthümliche Beschandlung, oder eines eigens zusammengesetzten Mörtels als Malgrund, oder der nachherigen Anwendung einer Sprize zum Fixiren der Farben bedürften.

Daß zur Aufnahme stereochromischer Malereien kein besonderer Mörtel nothswendig ist, sondern sich dazu jeder alte, gut ausgetrocknete Mörtelverputz eignet, wurde durch größere Versuche in München festgestellt. So wurden dort sämmtsliche Wände des Kaiserhoses der königlichen Residenz vor Jahren stereochromisch übermalt und der Grund, auf dem gemalt wurde, war gewöhnlicher Kalksmörtel. Die Farben kamen bereits mit Wasserglaslösung angerührt zur Verswendung und vor dem Auftragen auf die Wand, was mit gewöhnlichen Pinseln geschah, wurden dieselben noch mit Wasserglaslösung verdünnt.

Die mit Wasserglaslösung angeriebenen Farben waren von dicker Consistenz, ungefähr wie die mit Del angeriebenen Farben für Delmalerei im Handel vorstommen; das dazu benutzte Wasserglas hatte nach der Analyse von Feichtinger eine Zusammensetzung von 2):

Rieselsäure	•	•	•	51,79
Rali	•	•	•	39,05
Natron	•		•	9,16
				100,00

Das Wasserglas, welches zum Verdünnen der Wasserglasfarben verwendet wurde, hatte ein specifisches Gewicht von 1,20 und bestand aus:

Rieselsäure	•	•	•	66,14
Rali	•	•	•	25,64
Natron	•	•	•	8,22
				100,00

Das Wasserglas, womit die Farben angerührt waren, enthielt demnach weniger Kieselsäure und mehr Alkali als dasjenige, das zum Verdünnen der

¹⁾ Das Wasserglas und seine Verwendung in der Bautechnik von Wagner. Gewerbebl. f. d. Großherz. Hessen 1872, Nr. 18. Wagner's Jahresber. der chem. Technol. 1872, S. 461.

²⁾ Bayer. Ind.= u. Gewerbebl. 1873, S. 222. Wagner's Jahresber. der chem. Technol. 1873, S. 523.

Farbe angewendet wurde, offenbar zu dem Zwecke, eine zu schnelle gallertartige Abscheidung der Kieselsäure an der Luft — durch Einwirkung der Kohlensäure derselben — zu verhüten.

Da sich übrigens die Abscheidung gallertartiger Kieselsäure durch längeres Stehenlassen an der Luft nicht ganz verhindern läßt, so ist es immer nothwendig, die mit Wasserglaslösung angemachten Farben möglichst bei Luftabschluß aufzubewahren.

Die Farben, die man zum Bemalen des Kaiserhofes anwandte, waren: Weiß, Hellgelb, Rothbraun, Dunkelbraun, Schwarz und die durch Bermischen einzelner derfelben erhaltenen Nüancen.

Die weiße Farbe bestand aus einem Gemisch von Zinkoryd und Schwersspath, die gelben, rothbraunen und dunkelbraunen Farben waren kalkhaltige Ockersfarben und die schwarze Farbe bestand aus einem Gemenge von Braunstein und Kienruß.

Bei der praktischen Aussührung von stereochromischen Anstrichen ist Folgendes zu berücksichtigen: Der Verputz auf einer Mauerwand muß gut und sorgfältig hergestellt werden, er nuß sehr einsaugend und mit dem Gestein der Wauer fest verbunden sein. Die Wasserglassarben dürfen nur aufgetragen werden, wenn das Mauerwerk gut ausgetrocknet ist; der Bewurf darf nicht frisch, sondern soll schon längere Zeit der Luft ausgesetzt gewesen sein, weil der Aetsalt das Wasserglas zu rasch zersetzt; es eignet sich daher hierzu in hohem Grade eine alte Kalkwand; vor dem Walen ist es nothwendig, die Wand zuerst mit der Wasserslasslösung zu tränken; immerhin sollte reines oder mit wenig Natron versetztes Kaliwasserglas angewendet werden, indem das Natronwasserglas starke Auswitterungen verursacht.

Das Malen mit Wasserglassarben hat gar keine Schwierigkeiten, es ist ebenso leicht auszusühren, wie ein Kalk-, Del- oder Leimanstrich; auch kommt ein Wasserglassarbenanstrich nicht höher zu stehen, und ist jedenfalls billiger als ein Delaustrich; bei richtiger Aussührung haften die Farben viel sester und es besitzt daher ein Wasserglasanstrich eine viel größere Dauer; dazu kommt noch, daß man eine damit bemalte Wand von dem anhängenden Schmutz leicht durch Waschen mittelst eines Schwammes reinigen kann.

Stereochromische Anstriche lassen sich übrigens nicht nur auf gewöhnlichem Kalkverputz, sondern auch auf Ziegel- und Sandsteinmauerwerk ohne Verputz aussführen, namentlich sind leicht verwitternde Steine dadurch besser geschützt als durch irgend ein anderes Mittel 1).

Unter dem Namen Silicat bringt die Gesellschaft, welche die Zinkgruben Bieille Montagne bei Aachen ausbeutet, eine Wasserglaslösung und eine gelblich weiße Farbe für Anstriche an Häusern 2c. in den Handel. Die gelblichweiße Farbe ist nichts Anderes als natürlicher Galmei, mit dem ihn begleitenden Gesteine gemahlen und soweit erhitzt, daß nur das Zinkcarbonat seine Kohlensäum verloren hat. Das Wasserglas hinterläßt nach den Untersuchungen Feichtinger's

¹⁾ Die Verkieselung durch Anwendung des Wasserglases, von Kuhlmann, überssetzt von Hertel. Weimar 1859.

beim Verdampfen 27,2 Proc. festen Rückstand, welcher nachstehende Zusammensetzung besitzt:

Rieselsäure		,		•	67,05
Rali		•	•	•	29,40
Natron			•	•	3,55
	-	,			100,00

Silicatfarben werden auch von der Firma Bärle & Co. (Worms) in Teigform geliefert und müssen bei der Berwendung mit Farbenwasserglas derart verdünnt werden, daß sie leicht aus dem Pinsel fließen.

Wetterfeste Maueranstrichfarben werden nach E. G. Thenn in München (D. N.=P. Nr. 25 137 vom 4. März 1883) auf folgende Weise hersgestellt: Es wird ein trockenes Pulver aus 20 Thln. kieselsaurem Kali, 10 Thln. Feldspath, 27 Thln. gefälltem Kieselsäurehydrat, 9 Thln. Kryolith, 15 Thln. natürlicher, durch Kali leicht angreifbarer Kieselsäure, bezw. Silicate, 19 Thln. krystallinischem kohlensaurem Kalt und 50 Thln. Erdsarbe hergestellt. Zur Besnutzung wird das Pulver mit dickem Aeskalkbrei angerührt und nach dem Trocknen mit Kaliwasserglaslösung bestrichen.

Die Stereochromie beschränkt sich nicht auf die Wandmalcrei allein, sondern sie läßt sich auch auf verschiedenen anderen Unterlagen anbringen und auch stereochromische Staffeleigemälde können auf Thonplatten hergestellt werden. Darauf kann sowohl unmittelbar als mittelbar gemalt werden, indem man sie mit Wasserglas sattsam tränkt. Besser ist es jedoch, den Thonplatten einen ditnnen Ueberzug von Wasserglasmörtel zu geben, weil sich dadurch leichter eine ganz ebene und gleichmäßig rauhe Obersläche als die geeignetste zum Malen hersstellen läßt.

Diese Platten dürfen nicht über 2 cm dick und nicht zu hart gebrannt sein, damit sie gut einsaugen; ihre Obersläche soll eben, aber nicht glatt, sondern rauh sein. Wenn sie mit Wasserglas, was mit einem halben Theil Wasser verdünnt worden, öfters getränkt worden, so bekommen sie eine Festigkeit, wie sie nicht größer durch starkes Brennen zu erlangen ist. Verlieren sie durch starkes Tränken nit Wasserglas die Eigenschaft einzusaugen, so dürsen sie nur, damit sie dieselbe wieder erlangen, einige Zeit erwärmt werden. Dasselbe wird erzielt, wenn man Weingeist darüber abbrennen läßt (v. Fuchs).

Einen weißen Malgrund, auf Thonplatten, Holz, Cement, Stein, Glas oder Metalle anwendbar, bereiten Walz in Pforzheim und Kreittmayr in München auf folgende Weise: 2 Raumthle. seinstes, reinstes Flußspathmehl, 1 Raumthl. seinster, reinster Quarz (oder Glasmehl) und 1 Raumthl. seinstes, reinstes Zinkweiß werden gemischt und das Gemisch mit concentrirtem Kaliwasserglas zu Delfarbendicke sorgfältig verrieben. Ist der zu malende Gegenstand porös oder einsaugend, wie Holz, gebrannte Thonplatten 2c., so muß derselbe kurz, ehe der weiße Malgrund aufgetragen wird, mit verdünnter Wasserglassösung (1 Thl. auf 2 bis 6 Thle. Wasser) je nach Porosität ein= bis zweimal genest werden. Der Malgrund läßt sich bald nach Auftrag sehr leicht abbimsen oder abschleifen. Soll der Malgrund weniger schnell trocknen oder binden, so kann das Zinkweiß

auch weggelassen werden. Die dann aufgetragenen, mit Flußspath versetzten und mit Wasserglas angemachten Farben haften nachher sehr fest.

E. Meyer hat sich ein verbessertes stereochromisches Verfahren (was nur eine Abänderung des von Walz und Kreittmahr angegebenen Versahrens ist) patentiren lassen (D. R. P. Nr. 3241). Danach werden die Farben mit gepulvertem Flußspath und Quarz oder Glasmehl gemischt und diese Mischung mit so viel concentrirtem Kaliwasserglas angerührt, daß eine Flüssigkeit von dünner Delsarbendichtigkeit entsteht, mit welcher dann gemalt wird. Der Malgrund kann aus Holz, Cement, Stein z. bestehen, muß aber, wenn er porös oder einsaugend ist, ein bis zweimal mit verdünntem Kaliwasserglas vorher verkieselt werden.

Zur Berzierung von Gebäudefaçaden ist in neuester Zeit eine allbekannte, aber beinahe in Bergessenheit gerathene Technik wieder zu Ehren gebracht worden, deren Durchsührung nicht mit großen Kosten verbunden ist und welche auch sür unser Klima hinreichend wetterbeständige Werke liefert. Es ist dieses die Sgraffito-Decoration (Krahmalerei) von sgraffiare, krahen. Darunter verssteht man das Versahren, dunkle Flächen mit einem hellen Verputz zu überziehen und dann auf letzterem eine Zeichnung dadurch zu erzeugen, daß man die hellen Schicht wegkratht, so daß die Zeichnung dunktel auf hellem Grunde erscheint 1).

Nach Semper besteht das Verfahren, wie er es am eidgenössischen Polytechnikum in Zürich angewandt hat, in Folgendem: Zuerst spritzt man das raube Mauerwerk an, wie man es bei gewöhnlichem Verputze macht (Verappung). Um aber schon dieser ersten rauhen Unterlage mehr Festigkeit zu geben, wird 1/10 grob gestoßener Steinkohlenschlacken dem sonst nach gewöhnlicher Weise mit groben Kiessande bereitetem Spritzmörtel hinzugegeben.

Diesen Untergrund läßt man anziehen und trocknen und legt dann den ersten Auftrag auf. Dieser besteht aus folgender Mischung:

- 5 Thle. pulverisirten Kalkes, langsam unter Sand abgelöscht,
- 6 " schwarzen scharfen Flußsand,
- 2 " grob gestoßener Steinkohlenschlacken (hier können Körnchen babei sein, wie kleine Schrote),
- 3 " schwarzen Sand,
- 4 " Schladen, so fein wie Sand gestoßen,
- 1 Thl. Holzkohlenstaub,

Frankfurter Schwarz nach Befinden.

Letzteres dient nur, um die Schwärze des Mörtels zu verstärken, trägt aber nichts zur Festigkeit der Masse bei, ist daher nur vorsichtig anzuwenden. Die Gleiche gilt von der Holzkohle. Auch diese Schicht wird fest angedrückt und webl geebnet. Auf diese folgt, noch ehe sie trocknet, die dritte dünnere Oberschicht, die aus folgendem Auftrage besteht:

31/4 Thle. Kalk (wie oben),

- 2 "Sand,
- 4 " Schlacken,

^{1) 3} wid, Jahrb. d. Baugewerbe 1873, S. 365. Thonind. = 3tg. 1881, S. 291

1 Thl. Holzkohlenstaub, 1/8, Frankfurter Schwarz.

Alles ist durch ein Haarsieb durchzusieben. Zum Abglätten der Fläche nimmt man zuletzt die gleiche Mischung, jedoch mit 1 Thl. Sand statt zwei. Man kann auch die Beigabe von Kohle und Frankfurter Schwarz nur auf den letzten Auftrag beschränken.

So lange die sorgfältig abgeglättete Fläche noch nicht trocen ist, folgt nun zulett der dreimalige Anstrich mit Kalkmilch, der nur so viel Dicke erhält, als nöthig ist, um den schwarzen Grund zu decken. Man kann, um das grelle Weiß des Kalkanstriches zu vermeiden, etwas Erdfarbe hinzuseten, jedoch ist dieses Mittel bei zu viel gefährlich, weil nach Semper's Erfahrungen leicht Flecken entstehen. Besser läßt sich das Weiß dadurch dämpfen, daß man nach der Ershärtung das Ganze mit in Lauge aufgelöstem Asphalt (Judenpech) bestreicht. Dieser setzt sich in die Poren des Anstriches und giebt dem Ganzen einen klaren durchsichtigen Ton, der sich nach Belieben stimmen läßt.

Gleich nach dem mit dem Tüncherpinsel aufgetragenen dreifachen Anstrich mit Kalkmilch wird der Carton auf die Wandsläche mit Kohlenstaub übergepaust und die Zeichnung desselben erfolgt wie auf weißem Papiergrunde, nur treten an Stelle der Kreide oder des Bleistiftes stählerne Spachtel und Grabstichel. Hierauf folgt die Schraffirung der Zeichnung.

Nachträge.

Bu S. 64. Prüfung des Kalkmörtels. Der Verbrauch des fertigen nit Sand gemischten Kalkmörtels hat seit Einführung der Fabrikation desselber auf besonderen Mörtelwerken in größeren Städten eine ganz bedeutende Ausbehnung angenommen. In letzterer Zeit sind nun Klagen laut geworden, das die Mörtel oft nicht den verlangten und vorausgesetzten Gehalt an Bindematerial enthielten.

Dr. Frühling veröffentlichte eine einfache Methode, um den Kalfgehalt in fertigen Kalkmörtel zahlenförmig zu bestimmen 1). Als Ausgangspunkt benutt is die Eigenschaft des Kalkhydrats, Ammoniaksalze schnell zu zersetzen. Danach wird die Prüfung in folgender Weise ausgeführt: Ein oben und unten offener, genut 100 com fassender Hohlwürfel aus Blech wird nach Aussetzen auf eine glatte Unterlage vollständig (unter Vermeidung von Hohlräumen) mit dem zu unterssuchenden Mörtel gefüllt und der über den äußeren Kand tretende Ueberschuft durch Abstreichen entfernt.

Hierauf wird der Mörtelinhalt des Würfels durch einen Blechtrichter und Vermeidung jeglicher Verluste in eine verschließbare Flasche gefüllt, und der Würfel und Trichter haftende geringe Rückstand mit genau 150 ccm Salmislösung in die Flasche nachgespült. Sodann wird nach Abnehmen des Trichter die Flasche mit einem eingeschliffenen Stöpsel geschlossen und einige Zeit kräfigeschüttelt, dis Mörtel und Salmiaklösung innig gemischt sind. Jetzt läßt mur die Flasche ca. 15 Minuten in gut verschlossenem Zustande ruhig stehen, damisch der Sand von der den Kalk gelöst enthaltenden Flüssigkeit möglichst vollkommer trenne. Es ist jedoch nicht nöthig, daß die über dem Sande stehende Lösung ganklar wird, die etwa in der Flüssigkeit suspendirt bleibenden voluminösen Flosciüben auf den weiteren Gang des Versahrens keinen wesentlichen Einsluß aus.

Von der über dem Sande stehenden Flüssigkeit mißt man sodann genes 100 com ab, gießt das abgemessene Quantum in ein Becherglas, welches bereit mit 400 bis 500 com Wasser bis etwa zur Hälfte gefüllt ist, und färbt die

¹⁾ Thonind. = 3tg. 1884, S. 393.

slüssigkeit mit ca. 20 Tropfen alkoholischer Rosolsäurelösung intensiv roth. Dierauf bringt man das Becherglas sogleich unter eine 200 com fassende Bürette, ie inzwischen mit Salzsäure von einem bestimmten Stärkegrade bis zum Nullsunkte gesüllt ist und läßt durch Deffnen des Quetschhahnes Salzsäure aus der Bürette unter Umrühren in das Becherglas sließen, und zwar dis zu dem Punkte, vo die intensiv rothe Farbe der Flüssigkeit in eine schwach gelbliche übergeht. Die Zahl der verbrauchten Cubikcentimeter Salzsäure entspricht genauden Kilogrammen Kalk, welche in einem Cubikmeter des geprüften Wörtels enthalten waren, so daß also bei 130 com dis zur Reaction verstrauchter Säure 130 kg Kalk in 1 chm Mörtel enthalten sind.

Um dieses ohne Rechnung sich ergebende Resultat herbeizuführen, muß die Salzsäure von einer solchen Stärke sein, daß je 1 ccm = 0.05 g Calciumoxyd (gebrannter ungelöschter Kalk) äquivalent sei.

In derselben Weise kann auch eingelöschter Grubenkalk auf seinen Festgehalt controlirt werden, wenn man ein abgemessenes Volumen oder ein gewogenes Quantum der Untersuchung unterwirft. Die Resultate sind für die Praxis vollkommen ausreichend, da dieselben nicht mehr als 1/2 Proc. durch Operationssehler beeinflußt werden.

Zu S. 86. Künstliche Puzzolane. Nach dem Verfahren von Joh. Vielenberg in Chemnit (D. R.=P. Nr. 24 038 vom 28. November 1882), um fieselsäurehaltige Erden und Steinarten als hydraulisch machende Zuschläge (Puzzolane) geeignet zu machen, werden Thonporphyr, Thonschiefer, Sandstein, Lehm z. mit klarer Kohle oder Coaks vermengt und im Osen ausgeschüttet. Das Brennen geschieht in einem gewöhnlichen Canalosen, und zwar so, daß das Andrennen zunächst des Schornsteins erfolgt und auf diese Weise das Feuer zurückbrennt! Zugleich werden die Mineralien der Einwirkung der schwessigen Säure ausgesetzt, indem man vorn an den Luftzuglöchern des Osens Rohre einsetzt, die mit Kohle und Schwesel angesüllt sind. Wenn das Feuer dis zu den Mündungen der Rohre verbrannt ist, so brennt die Kohle und der Schwesel in den Röhren an und die sich entwickelnde schweslige Säure wird von der ausgeglühten Wasse aufgenommen, wodurch dieselbe in Verbindung mit Kalk hydraulische Eigenschaften, wie der Traß, Santorinerde zc., erhalten. Nach dem Glühen wird die Masse sein gemahlen und ist so zur Mörtelbereitung sertig.

Zu S. 92. Zur Untersuchung von Cementsteinen, Mergel 2c. auf ihren Gehalt an kohlensauren Kalk hat Dr. R. Baur einen Apparat consstruirt (D. R. » P. Nr. 27 498), welcher bereits in bedeutenden Cementsabriken mit vorzüglichem Erfolge sich bewährt und den Börzug hat, daß mit demselben außerordentlich sicher, rasch und keine Rechnung beanspruchend, gearbeitet wers den kann.

Der Apparat, Fig. 139, besteht zunächst aus dem Entwickler a und dem Gasmesser b. Der erstere mit seinem eigenthümlichen Rugelrohr nimmt die Untersuchungssubstanz und (im Rugelrohr) die Zersetzungssäure auf; das in a frei gewordene Gas geht durch den Kautschukschlauch und Dreiweghahn d nach dem

Gasmeffer, b. h. in die unten offene calibrirte Degröhre c, welche in einen Glasmantel eingefügt und mit einer Sperrflüssigkeit versehen ift.

Die letztere kann in dem Apparat d beliedig circuliren, durch den unteren Glashahn abgelassen und vermittelst des Trichters wieder zurückgegossen werden. Der Dreiweghahn ist so durchbohrt, daß man die Communication im Apparate selbst ganz oder theilweise, sowie auch diejenige mit der äußeren Luft ebenso berstellen oder ausheben kann. Zur Aufnahme der abgelausenen Flüssigkeit diem das Untersatzgefäß mit Thermometer.

Bor den Bersuchen wird der Apparat zunächst auf luftdichten Schluß geprüft, indem man bei offenem Dreiweghahn (so daß also die Luft im Apparate mit der äußeren in Berbindung steht) die Augelröhre mit dem etwas angefeuchteten Kautschutpfropfen sest in das Entwickelungsgefäß a eindreht; sodann den Gasmeffer

Fig. 139.

mit der Sperrstüssigkeit bis 0° füllt und nach ein paar Secunden den Dreiweghahn in diejenige Stellung dreht, wo er die Betbindung im Apparate nach rechts und links hersstellt, nach außen abschließt. Läßi man jetzt durch Deffnen des Abslaufhahns etwa 30 com Flüssigkeit ablaufen, so muß die innere Flüssigkeit ablaufen, welche anfänglich etwassinkt, nach lurzer Zeit ruhig stehen bleiben.

Das dem Apparate beigegebene gute Kautschulmaterial wird selten eine Undichtheit aufkommen lassen, vorausgesetzt, daß der Pfropfen gut eingedreht ist (wobei man ihn stels ein wenig anseuchtet) und der Schlauch nicht etwa durch Kälte oder Ausschlißen ruinirt wurde. Bom guten Schlusse der Hähm

überzeugt man fich baburch, daß dieselben immer etwas eingefettet, an ber Rei-

bungefläche vollkommen burchsichtig find.

Das Weßrohr c hat an seinem unteren Ende einen Kortsuß, vermöge bener es genau in der Achse des Apparates sestgehalten und ferner namentlich erreicht wird, daß die Sperrstässsssielt beim Ablassen nicht zunächst aus dem Gasmeßrohn, sondern aus dem Glasmantel sich absaugt. Hat man nun den Apparat, wie vorhin bemerkt, mit Flüssigkeit gefüllt und öffnet bei geschlossenem Dreiweghahr und Entwicker den unteren Hahn kurze Zeit, so sinkt natürlich die äußere Flüssigkeitessäule, die innere bleibt nach wieder geschlossenem Hahn bald ruhig stehen. Hierdurch wird zwischen Gasmeßrohr und Entwicker ein nach Waßgabe der Niveauunterschiede mehr oder weniger luftverdünnter Raum erzeugt, von welchem man bei der Analyse selbst insofern prositirt, als sich aus der in a besindliches

Flüssigeit, welche etwas Kohlensäure absorbirt, also für das Meßrohr verloren ginge, diese letztere einsach durch Sinkenlassen der äußeren Flüssigkeitssäule (Dessenen des unteren Hahnes) absaugen läßt, so daß man, ohne große Fehler zu besgehen, den sogenannten Absorptionscoefficienten ganz umgehen kann. Wird durch Aufgießen von Sperrflüssigkeit bei geschlossenem Dreiweghahn das äußere Flüssigsteitsniveau gehoben, so sindet eine (womöglich zu vermeidende) Compression im Apparate statt. Stellt man bei gleichem Hahnstande durch Aufgießen oder Abslassen von Flüssigkeit die beiden Niveaus gleich ein, was außerordentlich scharf geschehen kann, so ist vollkommenes atmosphärisches Gleichgewicht innerhalb und außerhalb des Apparates hergestellt, wie auch dann, wenn bei offenem Dreiwegshahn Sperrflüssigkeit aufgegossen oder abgelassen wird und nun beide Niveaus ganz gleichmäßig mit einander steigen oder fallen.

Die Analyse selbst wird z. B. für Marmor folgendermaßen ausgeführt: Aushängen des Dreiweghahns, sodann Füllen des Meßapparates mit der Sperrsstüssigteit dis 0°, Abwiegen von 200 mg gepulvertem Marmor und Eindringen desselben in die Flasche a. Füllen des Kugelrohrs in a mit ½ concentrirter Salzsäure und ½ Wasser, gerade so viel (also circa 2 ccm), daß der Marmor (Mergel 2c.) vollständig zersetzt wird. Schließen des Entwicklers durch sestes Eintreiden des (mit ein paar Tropsen der Sperrslüssigkeit) leicht benetzten Kautsschukpfropsens.

Einsegen des Dreiweghahns, so daß die Communication nach innen und außen für ein paar Augenblicke noch offen ist. Sodann Abschluß der Communication nach außen durch Drehung des Hahns. Der Apparat muß also jett nach innen ganz offen, nach außen ganz geschlossen sein. Nunmehr Neigung des Entwicklers und Ausfließen der Säure auf die Substanz: Kohlenfäureentwickelung und hierdurch starkes Sinken der inneren Flüssigkeitssäule. Jest wird, um keinen unnöthigen Druck im Apparate entstehen zu lassen, der Ablauf= hahn so weit geöffnet, daß die innere und angere Saule gleichmäßig Nimmt die Gasentwickelung bezw. das Sinken der inneren Säule ab, so schüttelt man den Entwickeler leicht um, indem man ihn immer an seiner Filzumhüllung anfaßt, und läßt, wenn die Entwickelung aufzuhören scheint, die äußere Säule durch abermaliges Deffnen des Ablaufhahns zeitweilig um ca. 10 ccm unter die innere heruntergehen (Absaugen des Gases aus a). Nach furzer Zeit wird aus dem Ablaufgefäße durch den Trichter so viel Sperrflüssigkeit in den Apparat wieder zurückgegossen, bis beide Niveaus gleichstehen. Nunmehr darf sich keine Gaszunahme mehr im Megrohre c zeigen, wenn die Zersetzung beendet sein soll; andernfalls läßt man wieder etwas Flussigkeit ablaufen, gießt wieder auf 2c.

Jest wird, nachdem definitiv und haarscharf nivellirt, d. h. das atmosphärische Gleichgewicht nach allen Seiten hergestellt ist, sofort abgelesen. Gefunden: 48,8 ccm Kohlensäure. Bei einem mittleren Barometerstande, z. B. von 717 und 15° C., entspricht jedes Cubikcentimeter Kohlensäure = 4 mg kohlensaurem Kalk, also 48,8.4 = 195,2 mg kohlensaurem Kalk in 200. Das wären also in

Um nun jede Rechnung hier zu vermeiden, wiegt man einfach sehr genan so viel Substanz ab, daß die Cubikentimeter Kohlensäure geradezu die Procente an reinem kohlensaurem Kalk sosort angeben; im vorliegenden Falle wären das 400 mg Warmor. Da aber sür dieses Quantum Warmor der Apparat etwas zu klein ist, also größer und damit unhandlicher werden müßte, so sind 200 mg (die Hälfte) genommen worden, und man hat nun die erhaltenen 48,8 ccm bloß zu verdoppeln, um augenblicklich das richtige procentuale Ergebniß an gefundenem kohlensaurem Kalk in dem betreffenden Marmor, nämlich (wie oben schon gezeigti 97,6 Proc. zu bekommen.

Bei Mergeln 2c., welche weniger Carbonate enthalten, wird man für die angegebenen Temperatur= und Barometerstände immer 400 mg, vielleicht sogar das Doppelte im Interesse einer bequemeren und genaueren Wägung 2c. an Substanz nehmen; die erhaltenen Cubikcentimeter Kohlensäure sind dann, wie gesagt, die einfachen oder doppelten Procente kohlensauren Kalks im untersuchten Waterial.

Andere Barometer- und Thermometerstände verlangen eine durch Rechnung leicht zu sindende Abänderung der Substanzenmenge. Für die Genauigkeit der hierher gehörigen technischen Analysen sind nach Baur an einem Orte nur zwei Temperaturen, allenfalls 15 und 20° C. neben dem mittleren Ortsbarometerstande zu Grunde zu legen, wobei aber vorausgesetzt ist, daß der Apparat und namentlich auch die Sperrflüssigkeit stets an einem möglichst gleichmäßig temperirten Orte ausbewahrt sei. Die zu dem betreffenden mittleren Barometersstande gehörige Substanzmenge, welche sür jede Analyse genau abgewogen werden muß, um sosort Procente zu bekommen, wird von Baur, wenn der Barometersstand angezeigt wird, auf Verlangen dem Apparate beigegeben.

Zu S. 112. Zur Herstellung von Portlandcement werden nach R. W. Lesley und D. Griffiths in Philadelphia (Amer. Pat. Nr. 305754 vom 30. September 1884) Eisenschlacken, wie sie aus dem Ofen kommen und wenn sie noch heiß sind, mit Wasser behandelt, damit sie sich leicht zerkleinern lassen. Sie werden dann mit geeigneten Verbindungen von Kalk oder Kalk und Magnesia gemischt, worauf das Gemisch zu Klinkern gebrannt und schließlich gemahlen wird.

Zu S. 113. Zusätze zur Cementrohmasse. Dr. E. Heintelm Lüneburg ließ sich ein Berfahren zur Herstellung von langsamer bindendem Portlandcement patentiren (D. R.-P. Rr. 28873 vom 1. April 1884). Die meisten Portlandcemente sind im frisch gemahlenen Zustand derartig rasch bindend, daß es sehr schwierig ist, sie sofort als Mörtelmaterial werwenden. Erst unter dem Einsluß der Atmosphärilien beim Lagern werden üt langsam bindend und für die Bautechnik verwendbarer. Da das Lagern des Sementes aber umständlich und kostspielig ist, wird fast allgemein ein forcirtes Ber langsamen des Cementes vorgezogen und dieses dadurch erreicht, daß dem gebranntez Cement vor dem Mahlen ein geringer Procentsat, 1 bis 2 Procent, an rohem Gyps zugesetzt wird. Dieser zugesetzte Gyps löst sich zum Theil in dem Wasser, mit dem der Mörtel angemacht wird, und schlägt sich auf den einzelnen Cemen:

partikeln als ein unendlich feines Sypshäutchen nieder, wodurch dieselben von einander getrennt und das rasche Verkitten zu einem Ganzen verhindert wird. In nicht wenigen Fällen hat aber der Sypszusatz nicht die gewünschte Wirkung, nämlich dann, wenn die Abbindezeit eines Cementes eine geringere ist, als die Zeit, in der sich eine genügende Sypslösung bilden kann. Unter solchen Umständen etwa durch höheren Sypszusatz ein Verlangsamen des Abbindens erzwingen zu wollen, ist aber nicht rathsam.

Einmal ist ein über 2 Procent hinausgehender Zusatz von Gyps nach den Erklärungen des Vereins deutscher Cementfabrikanten unstatthaft, dann aber verschlechtert sich auch der Cement nach anderen Richtungen hin, bei hohem Gypszusatz sogar bis zur gänzlichen Unbrauchbarkeit.

Einen viel sichercren Erfolg erzielt man, wenn die Cementmischung vor dem Brennen mit der schwachen Auflösung eines leicht löslichen Sulfates imprägnirt wird. Die Sulfatlösung wird so gestellt, daß, je nach Bedürsniß, für den Centner trockener Rohmischung 0,25 bis etwa 1 kg Salz zur Verwendung gelangt. Von den Sulfaten derjenigen Basen, welche im Cement selbst vorshanden sind, hat sich am wirkungsvollsten das Ferrosulfat (Eisenvitriol) erwiesen.

Das Imprägniren der rohen Cementmasse mit der Lösung dieses Salzes geschieht je nach Herstellung des Rohgutes in verschiedener Weise.

Bei dem sogenannten Trockenversahren, wo Mehl von richtiger Zusammenssetzung mit Wasser angerührt und zu Ziegeln geformt wird, wird die Sulfatlösung diesem Annachewasser beigegeben. Bei dem halbnassen Versahren, wo Mehl und Schlamm zur richtigen Mischung vereinigt werden, wird die Sulfatlösung dem Schlamme zugesetzt. Bei dem nassen Versahren endlich wird die Sulfatlösung ebenfalls mit dem Schlamme vereinigt, und zwar nachdem derselbe aus dem Schlammbassin an den Thonschneider geschafft ist, um hier homogenisirt zu werden. Der Schlamm wird alsbann wie gewöhnlich auf der Darre getrocknet.

Die Einwirkung, welche ein Zusatz von löslichem Sulfat, insbesondere von Ferrosulfat (Eisenvitriol), zum Cementgut vor dem Brennen auslibt, ist in allen Fällen erfolgreich. Die am raschesten bindenden Cementsorten, welche mit zwei und mehr Procent Spps nicht langsam bindend zu machen sind, erhalten, nach dieser Methode behandelt, eine solche Abbindezeit, daß der frische Cement sofort verwendet werden kann.

Zu S. 121. Schlämmen der Kreide. K. Pantermüller in Promoisel (Rügen) hat sich Neuerungen in dem Versahren, Schlämmkreide herzustellen, patentiren lassen (D. R.-P. Nr. 10839). Diese Neuerungen bestehen:
1) Die Andringung einer Vorrichtung, genannt "Schuh", an einem Schlämmsapparate für Kreide, welche durch einen daran besestigten Arm und durch ein Zahnrad in rüttelnde Bewegung versetzt wird, zum gleichmäßigen Aufgeben der rohen Kreide in den Schlämmbottig. 2) Die Art der Anlage, bestehend aus Sandkästen und Kinnen, letztere mit Gefälle in sich nach dem Bottich zu, zum Absondern des Sandes aus der geschlämmten Kreide, sowie zum Absühren dieser Masse nach den Sammelgruben 1).

¹⁾ Thonind.=3tg. 1880, S. 396.

Seichtinger, Cementfabrifation.

Bu S. 132. Basisches Futter für Cementbrennöfen. Fran: Morbiger in Straza und Dr. L. Erdmenger in Gögnig haben sich ein Berfahren zur Berstellung eines basischen Futters in Cementbrenn: öfen patentiren lassen (D. R.= P. Nr. 22696 vom 22. März 1882). Bei ben bis jett ausschließlich zur Berwendung gelangenden Cementbrennöfen mit samm Futter backt die Cementmasse immer an, so daß dieselbe bei späterem Stecher nicht gut stürzen will. Diesem Uebelstande soll durch dieses Berfahren abgeholsen werden, indem die inneren Wandungen mit basischem Material angestrichen, ver putt oder ganz mit solcher Masse ausgestampft werden, wobei dasselbe in letterem Falle die Chaniottemauerung ganz ersett. Zum Ausstampfen werden tohlen faurer Kalk oder Gemische desselben mit kohlensaurer Magnesia verwendet, bie am besten so thonhaltig sind, daß sie, wenn sie gebrannt würden, gerade Cemen: rohmischung geben würden, weil in dem Falle das Futter am widerstandsfähigsten ist. Fast stets wird schon ein stärkerer Berputz mit dem wie gewöhnlicher Möntel mit Wasser angemengten Steinmehl in solchen Fällen genügen, wo man mi blogem Chamottefutter nicht auskommt. Statt kohlensaurer, thoniger, alkalischen Erden können auch andere analog wirkende Substanzen angewendet werden, fo namentlich auch Hohofenschlacken, gepulvert und mit Wasser angemacht, seiner Pulver von Diabas, Diorit 2c. Statt mit Wasser kann man auch, um die Maste besser zu verbinden, dieselbe mit Theer, Asphalt und anderen zusammenklebenden Substanzen vor dem Ginstampfen anmachen.

Zu S. 134. Ofen zum continuirlichen Brennen von Cemen: mit Vorwärmer zum Erhitzen der Masse vor Zugabe von Brenze material von E. Dietsch. Gegen den Dietsch'schen Etagenosen zur continuirlichen Brennen von Portlandcement, auf S. 134 besprochen und abze bildet, wurden, obwohl er durch die zwedmäßige und originelle Construction, durch die signalisirte Dekonomie des Brennstoffs die Ausmerksamkeit der interessitäte Fachkreise auf sich zog, verschiedene Bedenken erhoben. Hauptsächlich wurd geltend gemacht, daß der Transport der Steine aus dem Vorwärmer in der Frittraum mit großen Schwierigkeiten verbunden sei, und daß der Frittraum selbst durch Ansehen von Schlacken sich leicht versperren und den continuirlichen Proceß unterbrechen werde.

Von Dr. Heintel und Prof. Tetmajer wurde aber in neuester 3cht durch Beobachtungen und Versuche constatirt, daß mit diesem Etagenosen in

regelmäßiger Fabrikbetrieb möglich ist.

Dr. Heintel¹), welcher während eines zweitägigen Aufenthaltes auf der Malstatter Cementfabrik den Etagenosen von früh bis spät in Thätigkeit gesche hat, theilt hierüber Nachstehendes mit: "Die Ausnutzung der Feuergase ist ein sehr gute, die Steine werden im obersten Theile des Vorwärmers handwarm, ir untersten Theile desselben kirschroth mit beginnender Erweichung. Das Heruntziehen der Steine aus dem Vorwärmer, das Vorschieben bis in den Frittraum siehen das Chargiren des Frittraumes selbst wird in rascher und leichter Keit

¹⁾ Thonind.=3tg. 1884, S. 351.

erledigt. Das Sinken im Frittraume, das nach 15 bis 20 Minuten eintritt, hat, so lange ich den Ofen zu beobachten Gelegenheit hatte, nie einer besonderen Nachshülfe bedurft. Wohl aber wird die Vorsicht gebraucht, daß man nach einem dreitägigen Gange des Ofens den Frittraum tiefer als gewöhnlich abläßt, damit durch ein Schauloch von oben in den Raum hineingesehen und eventuell anshaftender Cement niedergestoßen werden kann. Nach Beendigung dieser Arbeit tritt sofort ein neues Chargiren ein. Innerhalb zweier Stunden steht der Ofen wieder in alter Thätigkeit. Das Ziehen der gebrannten Masse aus dem Kühlzraume endlich ist eine leichte Arbeit.

Die Ersparniß von Brennmaterial im Etagenofen ist eine enorme. Wähsend Malstatter Rohmasse im Schachtofen etwa 97 Pfund Coaks pro Faß von 340 Pfund Cement verlangt, wird dieselbe Menge Rohmasse im Etagenosen mit 46 bis 48 Pfund Kohle gar gebrannt."

Dr. Heintel bemerkt noch, daß nach Mittheilungen des Erfinders die Hauptschwierigkeit in der Auffindung der richtigen Dimensionen zwischen Vor-wärmer und Heizraum liegt; sind diese Dimensionen aber festgestellt, so wird und bleibt der Betrieb ein exacter.

Prof. Tetmajer1), der es im Interesse der schweizerischen Cementindustrie unternommen hatte, den Gang des Etagenosens in einer längeren Beobachtungssfrist zu studiren, und namentlich auch sein Werthverhältniß in der Neihe der jetzt gebräuchlichsten Osensusteme der Cementbranche, so gut als irgend möglich war, festzustellen, kam bei seinen Beobachtungen zu solgendem Resultate: Offenbar liegt der Schwerpunkt der Construction im vollständigen Isoliren und der Zusgänglichkeit des Schmelzraumes, welche sowohl eine Beobachtung der Frittung als auch eine zweckbienliche Beschickung, die nicht wohl in Unordnung gelangen kann, zuläßt. Die Zugänglichkeit des Schmelzraumes gewährt ferner die Möglichskeit einer raschen Reparatur schadhaft gewordener Wandtheile, beziehungsweise eine relativ rasche Erneuerung des ganzen Schmelzraumfutters; letztere sordert circa 5 bis 6 Tage Zeit.

Die Verbrennungsluft tritt am Roste ein; sie durchzieht die glühenden Klinker und gelangt intensiv vorgewärmt zur Verbrennung. Die abziehenden Sase geben ihre Wärme an das Rohmaterial des Vorwärmers ab, so daß die Ziegelsteine unten im Vorwärmer intensiv rothwarm erscheinen, während sie in der Nähe des Fülltrichters stark handwarm liegen. Um Roste liegen die Klinker geswöhnlich auch handwarm. Da die Höhe des Kühlraumes keine erhebliche ist, die Bewegung der Klinker ziemlich lebhaft vor sich geht, erreicht man bei der Ansordnung des Dietsschischen Stagenosens gegenüber dem Ringosen und großen Schachtöfen den nicht zu unterschätzenden Bortheil, daß die gar gebrannten Klinker die thunlichst kürzeste Zeit in der Zone der Rothgluth verbleiben, also in kürzester Zeit abgekühlt werden.

Betreffs der Anlagekosten des Dietzsch'schen Ofensystems an sich, sowie im Vergleiche mit gewöhnlichen Schachtöfen und dem Ringofen ergiebt sich, daß

¹⁾ Der Werth des Dietsich'schen Ctagenofens für die schweizerische Cement= industrie, von 2. Tetmajer, Zürich 1884. Thonind.=3tg. 1884, S. 491.

ein mittelgroßer Schachtofen mit circa 25000 kg Leistungsfähigkeit pro Brandeirca 8000 Fres., ein Ringofen mit 18 Kammern à 60 qm Fassungsraum und 80000 Normaltonnen (à 170 kg Netto) = 37260 kg Tagsproduction ohne Umfassung und Bedachung eirca 60000 Fres. kostet. Ein Schachtosen von wisstehend angegebener Größe giebt bei 48 Bränden pro Jahr eine mittlere Tagesproduction von 3340 kg Portlandcement.

Nimmt man nun die Tagesproduction zu

	10 000 kg	20 000 kg	37 2 60 kg
	(1 Waggon)	(2 Waggons)	(1 Ringofen)
an, so sind hierzu:			•
Schachtöfen	. 3 Stild	6 Stiick	11 Stüd
Etagenöfen		1 doppelter	2 doppelte
nöthig. Die Capitalanlage	beträgt somit bei:		
Schachtöfen	. 24 000 Fr.	48 000 Fr.	88 000 fr.
Etagenöfen		16800 ,	32000 .
Es beträgt somit die			
absolute Capitalspar	niß 14000 Fr.	31 200 Fr.	56 000 Fr
die Sparniß an 4 Pi	roc.		
Zinsen pro Jahr .	560 Fr.	1 240 Fr.	2 240 हिंद

Bergleicht man die Anlagekosten des Ringosens mit denen des Dietsschlichen Stagenosens, so ergiebt sich eine Sparniß an Anlagecapital im Betrage w 28000 Fr., d. h. eine Zinssparniß von 1120 Fr. pro Jahr.

Der Platbedarf des Dietsch'schen Stagenofens ist ebenfalls ein Minmum. Ein einfacher Stagenofen mit eirea 7= bis 10000 kg Tagesproducties fordert ohne Raum für die Arbeitsbühnen eirea 24 bis 26 qm, mit Arbeitsbühnen 77 bis 80 qm, während ein Doppelofen mit eirea 2 Waggons Tagesproducties ohne Arbeitsbühnen eirea 50 qm, mit diesen eirea 126 bis 130 qm Grundriftsläche benöthigt. Dabei sind die Arbeitsbühnen im ersteren Falle mit 1,8 m, is letzteren Falle mit 2 m Breite in Rechnung gebracht.

• Was die Betriebsverhältnisse des Etagenosens betrifft, so wir in Malstatt das Rohmaterial in künstlich getrocknetem Zustande in Form gamen Ziegel oder Bruchstücke derselben, wie sie die Darren liesern, in den Vorwärmen aufgegeben. Die Kohle (II. Qualität Stücksohle) wird auf Wallnußgröße zu kleinert. Gröbere Kohle aufzugeben, ist nicht rationell, denn einmal geht die kindrennung nicht genügend flott von statten, dann aber können bei der continuirlichte Bewegung größere Kohlenstücke in den Kühlraum gelangen, wo sie die kein den klinken der Koaksstücke den Klinken deigemengt am Rost erscheinen.

Das getrocknete Rohmaterial zeigt in Malstatt geringe Cohäsion; bestellt ungeachtet gelangen die vorgeglühten Steine in befriedigendem Zustande auf des Sohle des Verbindungscanals; die Ecken sind meist abgestoßen und abgerunkt und man sieht den Steinen einzelne Brocken und Mehl beigemengt. Diese durch

die Bewegung des Rohmaterials im Vorwärmer bedingte Zerkleinerung bringt indessen keinerlei Nachtheile mit sich, denn die Brocken und das Mehl verbacken sehr schön und geben poröse, leicht zu zerkleinernde, aber gut gefrittete Cementschlacken.

Die Beschickung bes Schmelzraumes bedarf großer Sorgsalt und geht ohne nennenswerthe physische Arbeit vor sich. Sobald der letzte Satz sich gedrückt, die Sinterung soweit vorgerückt ist, daß ein neuer Satz aufgegeben werden kann, öffnet man die Arbeitsöffnung, ebnet mittelst eiserner Rechen die Obersläche des letzten Satzes und führt die vorangehend abgewogene Brennstoffmenge in drei dis vier Portionen ein. Hierauf wird diese gleichmäßig vertheilt, geebnet und nur durch die auf schaufelförmigen Wertzeugen vorgezogene Rohmasse gedeckt. Die beschriebene Procedur dauert 3/4 bis 1 Minute und wiederholt sich in Intervallen von circa 18 bis 20 Minuten. Am Rost wird jedesmal gezogen, so oft der Schmelzraum von selbst nicht mehr so tief sinkt, daß ein neuer Satz Platz sindet.

Soll der Schmelzraum gänzlich geleert werden, um allfällig an die Wandsschen angeschweißte Klinker abzulösen und gleichzeitig den Schmelzraum etwas abzukühlen, so wird zunächst der Vorwärmer nachgefüllt, beziehungsweise es werden die Tags über gesammelten Grieben (Ungare) auf die Sohle des Verbindungsscanals eingesetz; nach einer Weile deckt man den letzten Satz mit einer angemessenen Kohlenschichte, damit auch die Spitzen der Steine des letzten Satzes gar hrennen und beginnt mit dem Ziehen am Rost.

Tet majer ließ im Laufe bes zweiten Beobachtungstages ben Schmelzraum Leeren; ein Klumpen zusammengefritteter Cementschlacke blieb an der Wandsläche hängen und konnte erst nach einer vierstündigen mühevollen Arbeit abgelöst werden. Nach demselben ist daher das Hängenbleiben der Cementschlacken an den Wandsslächen des Schmelzraumes einer der bemerkenswerthesten Uebelstände des Etagensosens. Es läßt sich indeß die Vildung der Ansäte auf ein Minlinum reduciren durch tägliches Leeren des Schmelzraumes und zwar unmittelbar vor dem Schicktenswechsel; dadurch wird die abziehende Arbeiterbrigade angehalten, der ablösenden Wannschaft den Schmelzraum des Ofens ordnungsgemäß zu übergeben. Es wird auch jett in Malstatt nach dem Vorschlage von Tetmajer die Procedur des häusigeren Niedergehenlassens des letzten Sates vor dem Schichtenwechsel susten volligen, sehr gut bewährt. Nach erfolgter Reinigung des Ofens wird der Schmelzraum schichtenweise mit Kohle und den inzwischen vorgewärmten Grieben (Ungare) gänzlich gesüllt und es beginnt der regelmäßige Vetrieb.

Am Rost sindet in Folge von Mehlbildung eine mehr oder weniger stetige Bewegung statt. In Berührung des ohnehin thonreichen Rohmaterials mit der Steinkohle bildet sich ein thonreicheres Kalksilicat an der Oberfläche der Klinker.

Die Klinkerung der Steine muß als eine durchaus befriedigende bezeichnet werden. Jedenfalls ist sie nicht schlechter und ungleichmäßiger, als sie in renommirten Portlandcementfabriken mit Ringofenbetrieb gesehen wird. Immershin ist der Brand nicht so regelmäßig und gleichartig, als ihn bei sauberer Arbeit gut geführte Schachtöfen liefern. Die ungaren und halb gebrannten Steine werden durch jugendliche Arbeiter sorgfältig ausgelesen.

Nach einer angenäherten Rechnung liegen die Bedienungskoften bei Etagenofens zwischen den Bedienungskosten des Ring= und Schachtofens.

Bei einer Tagesproduction von 8= bis 10000 kg darf die Bedienung iml. Einsetzen und Leeren des Etagenofens,

Sortage und Abfuhr der Klinker pro 100kg Cement zu 0,16bis 0,18 dt. bei einer Tagesproduction von 20000kg " 100 " " " 0,14 " 0,15 . bei einer Ringofenproduction von 37260 " " 100 " " " 0,13 " 0,14 "

angenommen werden, wobei in allen Fällen ein Brennmeister mit 4 Fr. Tagest lohn eingerechnet ist.

Aus den Erhebungen Tetmajer's über die Feststellung des Brennstoffaufwandes ergab sich, daß man den muthmaßlichen, zum Garbrand normal gemischter Rohmaterialien erforderlichen Kohlenauswand im Dietsschien Schlenauswand
Zieht man eine Parallele zwischen dem Brennstoffverbrauch der üblichsten

Dfensysteme, so ergiebt sich hieraus:

Im Mittel aus fünf Angaben fordert der gewöhnliche Schachtofen:

27,9 kg Coats pro 100 kg Cement.

Im Mittel aus vier Angaben fordert der gewöhnliche Ringofen:

23,7 kg Rohle pro 100 kg Cement.

Tetmajer hat Etagenofencement im Bergleich mit Schachtofencement hussichtlich der Zusammensetzung, Bindezeit, Zug = und Orucksestigkeit 2c. untersuck und fand, daß unter sonst gleichen Berhältnissen der mittelst Steinkohle II. Dur lität im Dietzsch'schen Etagenofen gar gebrannte Portlandcement dem mit Coaks bedienten Schachtofencement in keiner Weise nachsteht. Nach seiner Meinung gebührt nach Anlagekosten und Brennstoffersparniß dei Neuanlagen den Etagenofen von Dietzsch selbst vor dem Ringosen der Borzug, und eischeint bloß eine Frage der Zeit zu sein, wann dieses neue Ofenspstem allgemein Anerkennung sinden werde. Damit ist aber keineswegs ausgesprochen, daß das in Malstatt ausgesührte Modell nicht noch mehr oder weniger belangreicher Kribesseungen fähig sei.

Zu S. 181. Von der Wirkung einiger Zumischmittel ari den Portlandcement. Dr. Wilhelm Michaölis wendet sich in einer offenen Briefe: Zum Dogma von der "Unmöglichkeit, Portlandcement durch verbindungsfähige Kieselsäure haltende Zuschläge zu bei bessern" an den "Dentschen Sementfabrikantenverein" gegen den Borstandesseinen welcher in einer Eingabe an den königl. preußischen Minister sur össen liche Arbeiten betont hatte, daß ein sogenannter bessernder Zusah: Portlandcement eine Verminderung der Festigkeit desselben wirke, die fast proportional der Höhe des Zusahes ist, und daß der wirke, die fast proportional der Höhe des Zusahes ist, und daß der gewinnstüchtige Interesse, welches hier die einzige Triebseder bilbe, nicht verschmäßelbst den Deckmantel der angeblichen Wissenschaft sich umzuhängen.

Michaëlis hatte ein Jahr früher in einem Artikel: "Zur Verfälschung bes Portlandcementes" Folgendes entwickelt: "Wenn Portlandcement mit Wasser angemacht wird und in Folge bavon erhärtet, so findet unbedingt eine Umlagerung der Moleküle neben und in Folge der Wasseraufnahme statt. In dem sich sofort bildenden alkalischen Medium im Cemente — viele Cemente enthalten freies Alkali und binden in Folge rapid — scheidet sich Kalkhydrat krystallinisch ab und zwar im Verlaufe des Erhärtungsprocesses ungefähr ein Drittel des gesammten im Cement vorhandenen Ralfes. Dieser so in Arnstallen abgeschiedene Ralf wirkt sehr wenig verkittend, ja er hat vielmehr noch eine Tendenz, den bereits gewonnenen Zusammenhang der Cementmasse zu zerstören, was aber bei guten Ce= menten nicht mehr geschehen kann, weil ber Zusammenhang bereits zu stark ist und weil die Kalkabscheidung dann zu allmälig von Statten geht. A priori läßt sich, nach Erwägung dieses Sachverhaltes, schon schließen, daß, wenn man diesem sich ausscheibenden Kalke Puzzolane darbietet, d. h. Substanzen, welche mit Kalkhydrat Cemente bilden, das Quantum effectiven Cementes im Mörtel erhöht werden kann, solcher Art, daß kein Aetfalt mehr in Krystallen abgelagert wer= ben kann, sondern daß sämmtliches frei werdende Kalkhydrat, was doch erst in Lösung gehen mußte, ehe es aus ber Lauge krystallisiren konnte, zur Bildung von Ralkhydrosilicat verwendet wird."

Dr. Michaölis giebt bann im erwähnten offenen Briefe an, daß die seit 1876 von ihm begonnenen und seitbem in ausgedehntestem Maße fortgesetzten bezilgslichen Untersuchungen zweisellos erwiesen haben, daß er von diesen Behauptungen auch nicht ein Wort zurückzunehmen habe; je mehr er dieses Capitel bearbeitet habe innerhalb der letzten drei Jahre, desto genauer tresse alles darin Ausgessprochene zu. Daß er die ihm bekannten, zur Verbesserung des Portlandcementes dienenden Zuschlagsmaterialien nicht nannte, hatte seine Gründe. Er habe aber, um die Wirkung seiner Zuschläge seststellen zu lassen, dieselben zu Versuchen verwenden lassen. Der eine Theil dieser Versuche ist nun von Prosessor Tetzmajer angestellt und bereits veröffentlicht worden, und bei dem allgemeinen wissenschaftlichen Interesse und der Bedeutung des Mischversahrens wollen wir die Resultate seiner Arbeit daher eingehender besprechen 1).

Nach Tetmajer hat man bei Beurtheilung der Wirkungen eines Zumisch= mittels auf den Portlandcement zwei Momente, von denen der eine lediglich mechanisch=physikalischer Naturist, während der andere eine chemische Umlagerung der Moleküle bedingt, aus einander zu halten. Sowohl der mechanische als chemische Vorgang äußert sich zunächst in der Erhöhung der normen= gemäßen Sandsestigkeit. Die mehrererseits beobachtete Erhöhung der fraglichen Sandsestigkeit eines Portlandcementes durch Zusatz inerter, meist specifisch leich= terer Körper, wie Kalksteinmehl, läuft lediglich auf eine Reduction des schädlichen Einflußes der Bolumenvergrößerung hinaus, welchen namentlich frisch gemahlene Cemente mehr oder weniger immer besitzen. Möglicher Weise tritt bei einzelnen Cementen überdieß eine Vergrößerung der Obersläche der Kittsubstanz, also

¹⁾ Schweizerische Bauzeitung, 1884, Ar. 24, S. 143; Töpfer = und Zieglerzeitung 1884, Ar. 26 u. Ar. 46.

eine Erhöhung der Dichte mit hinzu. Daß ein Zusatz inerter Körper die nachtheiligen Einflüsse des äußerlich, d. h. durch die Glasplattenprobe nicht constatirdaren Treidens reducirt, läßt sich durch Parallelversuche mit reinem und gemischtem Cement in frischem und gelagertem Zustande beweisen. Man wird finden, daß, während bei frischer Waare der Zusatz von Kalkmehl eine Erzhöhung der Festigkeitsverhältnisse erzeugen kann, dieser in der gelagerten Waare eine Abminderung nach sich zieht. Bergleichende Proben reiner und gemischten Cemente mit Staubhydrat oder Kalkbrei bestimmter Consistenz lassen keinen Zweisel darüber, daß der eventuellen Erhöhung der Sandsestigkeit eines Portlandscementes durch Zusatz inerter Körper keinerlei chemische Molekularwanderung zu Grunde liegt.

Böllig anders verhält sich die Sachlage, sofern dem Portlandcement innerhalb bestimmter Grenzen staubsein gemahlene Körper beigemengt werden, die verbindungsfähige Kieselsäure enthalten. Hier tritt eine chemische Action ein, wodurch nicht allein die Festigkeitsverhältnisse des normengemäßen Cementunörtels, sondern auch diesenigen gleichwerthiger Cementkalkmörtel oft

überraschende Steigerungen erfahren.

Seit Beröffentlichung ber verdienstvollen Arbeiten Le Chatelier's, Hauenschild's, Erdmenger's u. A. tann es wohl ernstlich keinem Zweifel unterliegen, daß, wenn überhaupt durch Beimischung verbindungsfähiger Rieselsäure zum Portlandcement eine Verbesserung desselben sich erzielen läßt, diese nur ber Bildung eines anfänglich kolloidalen Kalkhydrosilicats zuzuschreiben ist. Während der Uebergangsperiode aus dem kolloidalen in den festen Aggregatzustand, also in den ersten Phasen der Erhärtung, müßte, sofern auch die Annahme des kolloidalen Zustandes des Kalksilicats stichhaltig ist, lediglich der mit der wirksamen Kieselfäure dem Portlandcemente beigemengte Ballast zur Geltung gelangen, somit bei verschiedenen Cementen verschieden, in der Regel jedoch abmindernd auf die Festigkeitsverhältnisse des Mörtels einwirken. Unsere Beobachtungen bestätigen diesen Borgang vollends; die sieben Tagproben zeigen meift erhebliche, mit dem Ballast wachsende Abnahmen der Festigkeitsverhältnisse der Mörtel gemischter Cemente, während bereits nach 28tägiger Baffererhartung das Umgekehrte ein: (Bergleiche insbesondere die Resultate mit Bigier = Cement.) die unter Anwendung von relativ geringer und reichlicher Wassermenge, ferner kräftiger und geringer Rammarbeit durchgeführten Parallelversuche unabweisbar darauf hin, daß zur thunlichsten Ausnutzung des Wirkungsgrades eines bestimmten Zumischmittels eine möglichst innige Berührung der Theilchen anzustreben und nur jene Wassermenge zu verwenden sei, die zur Bildung des gesättigt-kollois dalen Kalksilicats erforderlich ist. Uebersättigte Lösungen im Cementmörtel zeigen ähnliche Abminderungen der Festigkeitsverhältnisse wie der Kalkbreimörtel gegen, über dem steifen Mörtel aus Staubhydrat. Die Wassermenge, mehr noch die bei Erzeugung der Probekörper verrichtete Arbeit sind vom größten Ginflusse auf das Ergebniß der Festigkeitsproben. Es liegt sehr im Interesse der Uniformität der Bersuchsausstührung, namentlich der dringend wünschbaren Elimination aller persönlichen Ginflusse, daß bei Erzeugung der Probekörper als Ginheit eine bes stimmte Arbeit (Kg., M.) festgestellt werde, denn nur auf diesem Wege ift

eine wirklich brauchbare Werthschätzung der hydraulischen Bindemittel zu erreichen. Ohne Einheit in der verrichteten Arbeit, die das specifische Gewicht der Probestörper bestimmt, bleiben nach wie vor die an verschiedenen Stellen erhobenen Zahlen unter sich unvergleichbar. Leider konnte unser neues Versahren der Erzeugung der Probekörper (s. S. 264) gelegentlich der Untersuchung der Wirkungen der Zumischmittel noch nicht verwerthet werden, so daß den erhobenen Festigkeitszahlen und specifischen Gewichten jene Mängel anhasten, die bei der Handarbeit trotz Controle und Disciplin unvermeidlich sind.

Zur Kalkhydrosilicatbildung im Portlandcemente liefert dieser selbst den Daß Portlandcemente in der ersten Erhärtungsperiode Ralt ab= nöthigen Kalf. sondern, ist heute ziemlich allgemein anerkannt. Immerhin dürften insbesondere zwei Beobachtunngen aus neuester Zeit der Mittheilung werth erscheinen. haben nämlich an großen Betonwürfeln selbst bei sehr scharf gebrannten, fünstlichen Portlandcementen (spec. Gewicht 3,1 bis 3,2) blumenkohlartige ca. 6 bis 8 mm hohe Ausblühungen gefunden, die sich als Kalkcarbonate erwiesen. Interessanter, weil die Wirkung granulirter Hohofenschlacke in großem Stile constatirt werden konnte, ist die Wahrnehmung, die am Ausstellungsobjecte des Herrn Rob. Bigier, an der Betonbriide der schweizerischen Landesausstellung gemacht Bigier verwendete als Bogenmaterial ein Gemenge von Portwerden konnte. landcement und granulirter Hohofenschlacke, mahrend die Widerlager aus einem, aus Flußsand und Geschieben erzeugten Beton ausgeführt wurden. Die Widerlager sind mit der Zeit weißlichgrau geworden; stellenweise zeigen sie beachtens= werthe Ablagerungen von kohlensaurem Ralk, während ber Bogen auf ber ganzen Länge dunkelgrau geblieben und die tropfsteinartigen Ablagerungen nirgends zu finden waren.

Freier Kalk im Portlandcemente und verbindungsfähige Kieselsaure im Zumischmittel sind die Grundbedingungen und die entscheidenden Momente in der Frage des Mischversahrens. Wie einerseits die Auswahl des Zumischmittels mit einigen Schwierigkeiten verbunden ist, ist andererseits die Fähigkeit und das Maß der Verbesserung an bestimmte Bedingungen geknüpft und es fällt bei verschiedenen Portlandcementen sehr verschieden aus. Das procentuale Maß der durch die Kalkhydrosilicatbildung bedingten Verbesserung eines normalen Portlandcementes läßt sich indessen in keinem Falle mit Sicherheit zahlengemäß feststellen, da zweisellos neben der chemischen stets auch mechanische Einwirkungen, die nicht ausgeschieden werden können, nebenher laufen.

Tetmajer hält, gestütt auf seine Erfahrungen, die Verbesserung eines Portlandcementes durch Zusatz fremder Körper erreicht, wenn derselbe, bei angenähert gleicher Rammarbeit während der Erzeugung der Probekörper, gegenüber dem unvermischten Cemente keine Abminderung der Zug= und Drucksestigkeit des normengemäßen Mörtels mit und ohne Kalkzusatz zeigt. Die Verbesserung steht jedoch außer Frage, sofern die Sandsestigkeit des gemischten Cementes mit und ohne Kalkzusatz eine nennenswerthe Erhöhung erfahren hat. In zweiter Linie bleibt dann noch zu berücksichtigen, daß durch Zusatz wirksamer Körper gezwisse, mit der Sprödigkeit des scharf gesinterten Cementes verbundene Unarten

gemildert, die Tendenz zum Treiben geneigter, hochkalkiger Cemente völlig gehoben, der Cement sicherer und zuverlässiger gemacht werden kann.

Die Wirkung der Zuschläge fremder Körper zu Portlandcement ist mit vier verschiedenen Stoffen an fünf verschiedenen Cementen studirt worden. Die erste und umfassendste Untersuchung ist nach den hier üblichen Methoden, ausgedehnt auf vier dis sechs Altersclassen (zwei Jahre), durchgeführt. Hieraus ist eine Serie von Versuchen mit relativ viel Wasser und geringer Rammarben (leichtes Einstampsen) eingeleitet und erledigt worden, da hier wegen des kolossalen Umfanges, die diese Arbeiten an und für sich annahmen, bloß eine Altersclasse, nämlich die vierwöchentliche, als maßgebende Probe in Aussicht genommen werden konnte. Die Wirkung der Zumischmittel erschöpfend darzulegen, hat den Verichtserstatter veranlaßt, auch die relative Kiessselse stigkeit der gemischten und reinen Portlandcemente festzustellen. Die dritte Versuchsreihe betrifft somit die Betonssessigkeit, welche in zwei Altersclassen, nämlich nach 28s und 210 tägiger Wasserehärtung, erhoben wird.

Die Zumischmittel, welche in nachstehenden Zusammenstellungen mit ZNI, ZNII, ZNIII und ZNIV bezeichnet, sind zumeist zusammengesetzte Körper. So ist

ZNI reine Hohofenschlade,

ZNII eine Schladencomposition,

ZNIII und ZNIV repräsentiren Zumischmittel mit besonderer Reichhaltigkeit an verbindungsfähiger Kieselsäure.

Un Portlandcementen sind den Versuchen unterworfen:

A Portlandcement v. Rob. Bigier in Luterbach bei Solothurn,

B " v. Vorwohle,

C " v. Dyckerhoff, Langsambinder,

D " v. Dyderhoff, Mittelbinder,

E " v. Schifferbeder.

Sämmtliche Cemente sind bis auf 2 Proc. Gyps garantirt rein.

Portlandcement von Vorwohle ist staubsein, durch Absiebung des Ballastes am 5000. Sieb, gewonnen. Ebenso gelangt der Cement von Schifferdecker als Handelswaare, ferner abgesiebt zur Verwendung. Die Behandlung der staubseinen Cemente bezweckt, das Verhalten der Zumischmittel speciell an den wirts samsten Theilchen einer Handelswaare festzustellen.

In erster Linie schien es nöthig, das Berhalten der Hohofenschlade I zu Kalkhydrat zu studiren, namentlich um die lückenhaften literarischen Producte über diesen Gegenstand zu ergänzen. Einzelne, allerdings tendenziöse Kundgebunger widersprechen den bisherigen Ersahrungen; es sehlt ihnen jede bestimmte, saßban Grundlage, und sie wären schon deshalb besser unterblieben, weil sie einige ix Aufschwunge begriffene, sicherlich berechtigte Industrien verdächtigen und damit schädigen. In fraglichen Kundgebungen wird insbesondere der Kieselsfäure der Schlade, ohne Rücksicht auf die Qualität derselben, die Fähigkeit abgesprochen, sich mit dem Kalke zu verbinden, weil nicht einzusehen sei, weshalb die Kieselssame die im Feuer geschlossenen Verbindungen aufgeben werde; andererseits wird auf die

Gefahren, die die Schwefelmetalle, insbesondere auch das Schwefelcalcium der Schladen, mit sich bringen, eindringlichst aufmerksam gemacht.

Diesen Neußerungen gegenüber ift geltend zu machen, daß bei Auswahl der Schlade allerdings besondere Borsicht, Sach- und Fachkenntnig nöthig ist, daß ferner die Schlacke; das Silicat als solches, ohne Vorbereitungen überhaupt nicht verarbeitet werden kann. Bu diesen Vorbereitungen gehört in erster Linie das Granuliren, wodurch eine theilweise Umlagerung der Molekule, eine partielle Zersetzung der im Feuer gewonnenen Zusammensetzung der Schlacke herbeigeführt wird. Verbindungsfähige Rieselsäure muß ausgeschieden werden, während andererseits ein meist erheblicher Theil des Schwefels orydirt, resp. in Form von Schwefelwasserstoff entweicht, wie Jedermann weiß, der je mit einem Hohofen in Berührung gelangt, die Granulirung fah ober Schlackenproben genommen hat. Daß durch Granulirung basischer Hohofenschlacken verbindungsfähige Rieselsäure ausgeschieden wird, läßt sich durch vergleichende Festigkeitsproben mit der nämlichen Schlade in granulirtem und ungranulirtem Zustande hinreichend beweisen. Während nämlich Aepkalkhydrat auf nicht granulirtes Schlackenmehl nur oberflächliche Einwirkung zeigt, bindet granulirte Schlacke das Ralkhydrat sehr energisch ab und es zeigt der dadurch entstandene Cement Eigenschaften, die den bekannten thonerde= und eisenorgdarmen, kieselsäurereichen fran= zösischen Cementen und hydraulischen Ralten (chaux du Teil) völlig analog sind.

Folgende Bersuchsreihen erhärten das Gesagte :

granulirte nicht granulirte Mischungsverhältnisse: Schlacke Schlacke Schlacke Bugfestigkeit nach 7 Tagen, 28 T. 7 T. 28 T. 57,2: Staubhydrat 42,8 ZNI: 300 Sand 13,3 kg 23,5 kg 2,5 kg 5,9 kg 66,7: , 33,3 ZNI: 300 , 10,3 , 17,0 , c. 1,4 , 4,7 ,

Zweite, ältere Probe mit fertig gelieferter Mischung

für granulirte, für nicht granulirte Schlacke: Mörtel 1:3 zeigte: Zug Druck Zug Druck nach 7 Tagen 9,2 kg; 83,4 kg nicht bestimmbar = 0,0 kg pro qcm nach 28 " 15,5 " 124,1 " 7,2 kg 31,5 " "

Wie kräftig der Mörtel 1:3 aus Staubhydrat (aus schwach hydraulischem, im Wasser zerfallenden Schwarzkalk) mit der granulirten Hohofenschlacke werden kann, zeigen folgende Versuchsreihen:

Schlackengehalt: 25 Proc. 50 Proc. 75 Proc. 100 Proc. Erhärtungsbauer: 7 Tage, 28 T. 7 T. 28 T. 7 T. 28 T. 7 T. 28 T. 3 ugfestigkeit 9,5 13,7 10,6 17,9 9,1 18,8 8,8 18,0 kg Druckfestigkeit 94,5 134,1 116,0 170,0 118,6 170,2 92,6 184,0 "

Die oben sub 2 als ältere Probe angeführte Versuchsreihe ist bis auf 30 Wochen Erhärtungsbauer ausgedehnt worden und ergab:

Erhärtungsbauer 7 T. 28 T. 84 T. 210 Tage Normengemäße Zugfestigkeit 9,2 15,5 20,2 24,2 kg pro qcm " Druckfestigkeit 83,4 124,1 186,1 232,1 " " Auch mit der Beränderlichkeit der Schlackenzusammensetzung ist es nicht so gefährlich, als nach den diversen Berichten anzunehmen wäre. Der Gargang des Hohosens ist der normale und er liesert, weil der Möller sich nicht stark ändern kann, auch fast die gleiche Schlacke. Es liegt zu sehr im Interesse der Eisenhüttenleute, die Schlacken, die bisher keine Berwendung fanden, möglichst lukrativ abzusetzen; in ihrem eigenen Interesse werden sie dasür besorgt sein, daß Schlacken vom Rohgang oder überhitzten Gargang nach wie vor zur Halbe gefahren werden.

Folgende Zusammenstellung enthält die chemischen Analysen solcher Schladen, die granulirt gemahlen mit Staubhydrat in wirksame Verbindung treten:

	Nr. 1	2	3	4	5	6	7
	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.
SiO_2	24,82	26,70	29,17	30,65	31,96	33,60	38,62
Al_2O_3	8,32)	25,53	9,42	9,18)	10,11	11,20	16,55
$\mathrm{Fe_2O_3}$	0,82}	20,00	0,37	2,75	10,11	0,97	0,02
CaO	45,71	44,13	42,25	40,26	50,61	27,02	42,00
\mathbf{MnO}	3,93	3	6,54	2,97	2,85	10,98	3
MgO	2,65	Spuren	2,26	7,57	3,88	8,99	0,33
SO_3	6,09	Spuren	4,11	3	?	?	? :c.

Die wirksamsten Schlacken sind Nr. 1 bis 4; Nr. 7 ist die Hohofenschlacke von Wasseralfingen, welche wahrscheinlich in Folge des relativ hohen Thouerdes gehaltes weniger gute Resultate geliefert haben soll; immerhin soll dieselbe noch ganz Vorzügliches leisten.

Von vortrefflicher Wirkung ist auch die in der Einleitung mit Rr. II bezeichnete Schlackencomposition; ihre chemische Zusammensetzung ist folgende:

SiO_2	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	41,47 Proc.
Al_2O_3	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	24,57 ,
$\mathrm{Fe_2O_3}$	•	•	•	•	•	•	•	•	-	•	1,26 "
Ca O	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	19,75 "
$\mathbf{Mn}\mathbf{O}$	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	4,08 _n
$CaSO_4$	•	•	•	•	•	•	•	•		•	2,84 "
$CaCO_3$	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,72 ,
CaS	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,46 "
MgSO ₄	Į.	•	•	•	•	•	•		•	•	0,84 ,
$\mathbf{H_2O}$	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,35 "
									-		99,34 Proc.

Die Kalkproben dieser Composition hier anzusühren, würde lediglich aus eine Wiederholung der vorstehenden Festigkeitszahlen hinauslausen; wir constatiren deshalb einfach die Thatsache, daß die basischen Schlacken in granulirtem, staubsein gemahlenem Zustande mit Kalkhydrat gemischt einen vorzüglichen, in höheren Altersclassen äußerst sesten Cement liesern, der zu allen Bauaussührungen an der Lust wie unter Wasser sehr wohl geeignet ist. Die mit dem Schlackencement in der Schweiz, namentlich in Choindez und der Klus dei Balsthal ausgesührten, ziemlich bedeutenden Betonarbeiten haben sich vorzüglich bewährt und es hat der

Beton Festigkeiten erlangt, wie wir solche nur bei entschieden gutem Portlands Cementconcret zu sehen gewohnt waren.

Die Zumischmittel Nr. III und IV sind nicht weiter analysirt worden; das gegen sind die zu den Versuchen herbeigezogenen Portlandcemente einläßlichen Untersuchungen unterworfen worden. Dieselben wurden zunächst, und zwar jede doppelt, analysirt, hierauf in üblicher Weise allgemein untersucht, also die Gewichtsscheif. Gewicht nach Dr. Schumann) und Abbindungsverhältnisse, die Güte der Mahlung 2c. 2c. festgestellt. Folgende tabellarische Zusammenstellung giebt ein Bild über fragliche Verhältnisse:

P.-Cemente von Vigier Vorwohle Onderhoff Schifferdecker

	langsam Proc.	Mittelb. Proc.	langsam Proc.	Mittelb. Proc.	langsam Proc.
SiO_2	21,68	21,20	19,83	20,79	19,62
$\mathbf{Al_2O_3}$	6,19	6,70	7,50	8,20	7,97
$\mathbf{Fe_2O_3}$	2,70	3,35	3,96	3,20	4,25
CaO	61,11	60,54	62,75	61,60	60,25
${ m CaCO_3}$	2,09	2,31	1,52	1,70	2,75
$CaSO_4$	3,01	3,18	2,14	2,31	2,39
MgO	1,51	1,83	1,89	2,27	1,31
H ₂ O+Bit.	2,55	1,48	0,98	0,82	2,43
Summa	100,84	100.59	100,57	100.89	100,97

Bezeichnung der	Handels=		G	G	· ·	Staub= fein
Cementgattung	waare	fein	waare	waare	waare	jein
Specif. Gewicht	3,03 (?)	3,03	3,13	3,13	3,05	3,01
Litergewicht, eingerü	ittelt 2,09	1,66	1,93	1,96	1,89	1,69
Erhärtungsbeginn	c. 4 h 30 m	0h24m	0h50m	$0h\ 10m$	c. 1h50 m	c. $1h^{1}$)
Bindezeit	c. 8 bis 9 h	0h 46m	c.7h 00 m	0h 33 m	c. 20h00 m	$c. 16 h^{1}$
Lufttemperatur		13,5 bis	3 14,5° C	•		

	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.
Rückstand am 900. Sieb	2,4	0,0	1,1	2,0	4,6	0,0
am 5000. Sieb						

Bei Verarbeitung und Prüfung vorstehend angeführter Portlandcemente sind die gleichen Hülfsmittel, die nämlichen Maschinen und hauptsächlich der gleiche Normalsand verwendet worden. Der zu den Cementkalk-Proben benutzte Kalkbrei wurde durch Löschen von Aetkalk mit circa der dreifachen Gewichts-menge kalten Wassers und nachherigem Einsumpfen in Wannen mit absaugenden Wandungen gewonnen. Bei der Verwendung hatte der Brei die folgenden Eigensschaften:

Consistenz: 27,9 bis 29 mm bei 4 kg Belastung des 6 cm = Cylinders unseres Consistenzmessers.

Glührest: 33,7 bis 35,4 Proc.; specif. Gewicht: 1,34 bis 1,36. Ferner: 451,6 bis 459,6 g feste Substanz pro Liter Kalkbrei.

¹⁾ h gleich Stunde, m gleich Minute.

Die Erzeugung der Probekörper der Zugfestigkeit besorgte für die ganze Serie ausnahmslos der eine, diejenige der Druckfestigkeit der zweite der in der Anstalt bediensteten Arbeiter.

Resultate der Festigkeitsproben.

In folgender Zusammenstellung bezeichnet:

yz resp. yd das specif. Gewicht der Zug- resp. der Druckförper.

βz , βd die Zug= beziehungsweise die Druckfestigkeit in Kilogrammen pro Quadratcentimeter.

Sämmtliche Mischungsverhältnisse sind in Gewichtseinheiten ausgedrückt.

A. Portlandcement Bigier.

7· Tage 28 Tage 84 Tage γz, βz; γd, βd. | γz, βz; γd, βd. | γz, βz; γd, βd. | γz, βz; γd, βd. 100 Cement: 300 Sand; $9^{1/2}$ Proc. Wasser.

— 13,5; — 152,1 | c.2,20, 17,8; c.2,25, 196,0 | 2,22, 26,3, 2,24, 243,5.
85 Cement: 15 ZNI: 300 Sand; 9\(^1/2\) Proc. Wasser.

— 13,3; — 151,4 | — 22,5; — 198,6 | 2,20, 30,2; 2,26, 242,8 85 Cement: 15 ZNII: 300 Sand; $9^{1/2}$ Proc. Wasser.

2,24, 17,6; 2,27, 169,2 | 2,24, 27,9; 2,32, 221,5 | 2,26, 40,6; 2,28, 281,6.
100 Cement: — : 100 Kalkbr.: 600 Sand.

2,17, 5,3: 2,25, 82,4 | 2,18, 8,5; 2,26, 111,5 | 2,19, 11,5: 2,26, 135,7.
85 Cement: 15 ZNII: 100 Kalkbr.: 600 Sand.

2,17, 5,1; 2,28, 79,0 | 2,20, 11,9; 2,29, 146,8 | 2,20, 16,2; 2,27, 176,5.
75 Cement: 25 ZNII: 100 Kalkbr.: 600 Sand.

2,16, 4,7; 2,26, 68,0 | 2,19, 10,9; 2,28, 161,5 | 2,21, 19,4; 2,28, 194,2

Controleprobe mit unvermischtem Cement.

100 Cement: 300 Sand; Wasser 2,15, 14,8; 2,29, 161,5 | 2,19, 21,8; 2,27, 201,0 | 2,19, 26,9; 2,29, 241,3

B. Portlandcement Vorwohle.

100 Cement: 300 Sand; 9 Proc. Wasser.

2,27, 35,8; 2,38, 456,2 | 2,28, 38,8; 2,38, 563,6 | 2,30, 41,7; 2,36, 570,0.
85 Cement: 15 ZNII: 300 Sand; $9^{1}/_{2}$ Proc. Wasser.

2,30, 37,2; 2,37, 462,2 | 2,29, 54,8; 2,38, 688,9 | 2,31, 52,6; 2,35, 668,8 85 Cement: 15 ZNIII: 300 Sand; 9 Proc. Wasser.

2,26, 32,1; 2,39, 415,0 | 2,28, 43,1; 2,41, 652,7 | 2,30, 48,9; 2,41, 816,2 100 Cement: — : 100 Kalkbr.: 600 Sand.

2,24, 16,6; 2,33, 212,5 | 2,24, 20,3; 2,30, 216,3 | 2,25, 25,6; 2,35, 269,7.
85 Cement: 15 ZNII; 100 Kaltbr.: 600 Sand.

2,23,11,8; 2,30, 142,7 | 2,24, 23,4; 2,33, 241,9 | 2,24, 25,7; 2,39, 366,7. 85 Cement: 15 ZNIII; 100 Kaltbr.: 600 Sand.

2,21, 14,8; 2,36, 155,7 | 2,24, 25,6; 2,36, 273,6 | 2,25, 32,3; 2,36, 307,5.

C. Portlandcement Dyderhoff.

(Langjambinder.)

7 Tage

28 Tage

84 Tage

100 Cement: 300 Sand; 81/2 Proc. Wasser.

2,24, 22,5; 2,33, 240,8 | 2,24, 30,4; 2,33, 319,5 | 2,24, 38,1; 2,35, 421,5.

85 Cement: 15 ZNII: 300 Sand; 9 Proc. Wasser.

2,27, 25,5; 2,34, 270,1 | 2,24, 39,8; 2,33, 431,2 | 2,27, 53,4; 2,34, 499,5.
85 Cement: 15 ZNIV: 300 Sand, 11½ Proc. Wasser.

2,29, **25**,2; 2,33, **216**,0 | 2,29, 40,4; 2,37, 395,5 | 2,29, 52,2; 2,35, 502,5.

100 Cement: — : 100 Kalkbr.: 600 Sand.

2,17, 10,7; 2,28, 101,5 | 2,21, 13,2; 2,31, 135,0 |

85 Cement: 15 ZNII: 100 Kalkbr.: 600 Sand.

2,20, 9,4; 2,35, 133,2 | 2,22, 19,5; 2,36, 205,0 | 2,20, 27,4; 2,34, 269,5.
85 Cement: 15 ZNIV: 100 Kalkbr.: 600 Sand.

2,18, 7,5; 2,35, 103,9 | 2,19, 17,0; 2,37, 194,0 | 2,24, 27,9; 2,35, 237,2.

D. Portlandcement Dyderhoff.

(Mittelbinder.)

100 Cement: 300 Sand; 91/2 Proc. Wasser.

7 Tag = Proben sind nicht ausgeführt worden.

28 Tage

84 Tage

| 2,23, 23,7; 2,32, 241,4 | 2,25, 34,4; 2,32, 293,0

85 Cement: 15 ZNII: 300 Sand; 9½ Proc. Wasser. | 2,22, 32,4; 2,35, 352,5 | 2,25, 49,5; 2,34, 458,0

85 Cement: 15 ZNIII: 300 Sand; 10 Proc. Wasser.

| 2,23, 34,1; 2,38, 393,9 | 2,25, 45,4; 2,37, 509,2

E. Portlandcement Schifferbeder.

28 Tag = Probe, Handelswaare.

100 Cement: 300 Sand; 8 Proc. Wasser.

2,26, 22,6; 2,34, 304,5

85 Cement: 15 ZNIV: 300 Sand; 10 Proc. Wasser.

2,26 41,6; 2,39, 476,0

100 Cement: — : 100 Kalkbr.: 600 Sand.

2,19, 14,4; 2,31, 137,5

85 Cement: 15 ZNIV: 100 Kalkbr.: 600 Sand.

2,19, 20,3; 2,33, 182,5

28 Tag-Probe, staubfeiner Cement.

100 Cement: 300 Sand; 9 Proc. Wasser.

2,29, 41,3; 2,37, 460,0

85 Cement: 15 ZNIV: 300 Sand; 10 Proc. Wasser.

2,31 53,5; 2,38, 619,0

100 Cement: — : 100 Kalkbr.: 600 Sand.

2,22, 21,3; 2,33, 216,5

85 Cement 15 ZNIV: 100 Kalkbr.: 600 Sand.

2,19, 26,7; 2,35, 269,3

2. Berfuchsreihe.

Erzeugung der Probekörper bei reichlicher Wassermenge, geringer Rammarbeit; 28 tägige Wasserbärtung.

1. Portlandcement Borwohle (Staubcement).

Mischungs= verhältnisse	Wasser= menge	Bugfest	igteit	Drudfe	ftigkeit
	Proc.		kg		kg
100 Cem.:—:300 Sc	and 10 y.	z = 2,25	$\beta z = 33,2 \mid \gamma$	d=2,30	$\beta d = 396,6$
85 Cem.: 15 ZNII:	• -		• •	·	
300 Sand	10	=2,27	=34,2	=2,31	=396,6
85 Cem.: 15 ZNIII:					
300 Sand	11	== 2,37	=42,5	=2,30	=434,7
100 Cem. : — :					
100 Ralfbr. : 600 S	and —	=2,30	=19,7	=2,24	=153.8
85 Cem.: 15 ZNIII:					
100 R alfbr. : 600S	and —	=2,30	=22,3	=2,25	— 171, 3
					•

2. Portlandcement Dyderhoff (Langsambinder).

100 Cem.:—:
100 Ralfbr.: 600 Sand — | $\gamma z = 2.28$ | $\beta z = 7.8$ | $\gamma d = 2.20$ | $\beta d = 70.5$ 85 Cem.: 15 ZNII:
100 Ralfbr.: 600 Sand — = 2.28 = 7.0 = 2.20 = 78.185 Cem.: 15 ZNIV:
100 Ralfbr.: 600 Sand — = 2.285 = 13.3 = 2.20 = 103.2

3. Portlandcement Dyderhoff (Mittelbinder).

100 Cem.:—:300 Sand $10|\gamma z = 2,29|\beta z = 21,5|\gamma d = 2,27|\beta d = 157,0$ 85 Cem.: 15 ZNII:
300 Sand 10,5 = 2,29 = 30,4 = 2,27 = 244,785 Cem.: 15 ZNIII:
300 Sand 11,5 = 2,29 = 32,3 = 2,28 = 284,3

4. Portlandcement Schifferdeder (Staubcement).

Mischungs= verhältnisse	Wasser= menge	3 ugfest	igteit	Drudfes	tigfeit
	Proc.		kg		kg
100 Cem.: -: 300 C	sand 10γ	$z=2,37 \mid \beta$	$z=36,0$ $ \gamma$	$d = 2,32 \mid \beta$	d=288,7
85 Cem.: 15 ZNIII	•				
300 Sand	12	=2,355	== 37,7	=2,295	 391,6
100 Cem.: —:					
100 Ralfbr: 600 Sai	nd —	== 2,29	== 14,5	=2,255	= 138,3
	and-tr-	=2.275	=18.6	 2,23	=172.0

3. Berinchereihe.

Ries = (Beton=) Festigkeit gemischter und reiner Portlandcemente.

Die Versuche sind ausgesuhrt an würfelförmigen Körpern mit 16 cm Kansenlänge. Der zur Betonage verwendete quarzreiche, scharfkörnige Betonsand afsirt ein Sieh mit 25 Maschen per Quadratcentimeter und bleibt auf einem sichen mit 64 Maschen liegen; fraglicher Sand hat

ein mittleres specifisches Gewicht . $\gamma = 2,66$, ein Bolumgewicht, eingerüttelt . . $\delta^2 = 1,55$ kg per Liter, 1 kg dicht gelagerter Sand enthält . V = 27,5 ccm Hohlr. bas Schwindmaß des Sandes betrug . 5 bis 6 Proc.

Der Schlägelstein wurde auf ein Drahtgitter mit ca. 2,4 cm Maschenweite seworfen und es sind die kleinen Stücke mittelst eines Drahtsiebes mit ca. 1,8 cm Naschenweite entfernt worden.

1 hl des Schlägelstein wog 140 kg 100 kg desselben enthalten ca. 311 Hohlräume.

Das hier verwendete Staubhydrat ist durch Löschen eines mit schwachs indraulischem Schwarzkalk (der jedoch im Wasser zerfällt) gemischten Lustkalkes zewonnen und gelangte nach ca. 3/4 jähriger Lagerung in der Anstalt zur Bersurbeitung. Wahrscheinlich sind diesem, sowie dem Umstande, daß die zu den Betonproben verarbeiteten Reste der angeschafften Zumischmittel ebenfalls ca. 4 bis 5 Wonate in den Räumlichkeiten der Anstalt offen lagerten, jene Widersprüche zususschen, die die Resultate der Betonproben verglichen unter sich sowie mit den Ergebnissen der Mörtelproben zeigen.

Jeder Probe sind vier Würfel unterworfen und das Mittel der drei besten 118 maßgebender Durchschnitt berechnet worden. Die Erhärtung der Würfel erfolgte 2 Tage an der Luft, 26 Tage unter Wasser. Weitere Proben für eine 30 wöchentliche Wasserehärtung stehen derzeit noch aus.

A. Portlandcement Bigier.

Mischungsverhältnisse in GewEinheiten	Wasser= menge in Gew.=Proc. der Mörtelsubst.	Spec. Ge= wicht im Mittel	Druck= festigkeit kg pr. qcm
100 Cement: —: 200 Sand: 500 Rics	11 Proc.	2,56	321,2 kg
85 Cem.: 15 ZNIII: 200 Sand: 500 Kies 50 Cem.: —: 50 Staubh.: 250 Sand:	11 "	2,54	348,6 "
600 Kies 40 Cem.: 10 ZNII: 50 Staubh.: 250	13 "	2,4 8	135,0 "
Sand: 600 Ries	13 "	2,45	167,6 "
40 Cem.: 10 ZNIII: 50 Staubh.: 250 Sand: 600 Kies	13 "	2,46	154,0 "
Fei chtinger, Cementfabrikation.		30	•

C. Portlandcement Dyderhoff (Langfambinder).

50 Cem.: — : 50 Staubh.: 250 Sand:			
600 Ries	14 Proc.	2,48	164,0 kg
40 Cem.: 10 ZNII: 50 Staubh.: 250 Sand: 600 Ries	13 n	2.465	185,5 .
40 Cem.: 10 ZNIII: 50 Staubh.: 250	10 7	_,	200,0 %
Sand: 600 Ries	13 .	2.47	177,2 ,

D. Portlandcement Dyderhoff (Mittelbinder).

100 Cem.: — : 200 Sand : 500 K ies	11 Proc.	2,55	330,3 kg
85 Cem.: 15 ZNII: 200 Sand: 500 Ries	11 "	2,58	403,1 ,
50 Cem. : — : 50 Staubh. : 250 Sand: 600 R ies	13 _n	2,50	150,1 ,
40 Cem.: 10 ZNII: 50 Staubh.: 250 Sand: 600 Ries	14 "	2,50	164,5 ,
40 Cem.: 10 ZNIII: 50 Staubh.: 250 Sand: 600 Ries	14 "	2,505	182,8 ,

Vorstehende Resultate bestätigen die Möglichkeit der Verbesserung normal zusammengesetzer Portlandcemente; sie scheinen darauf hinzuweisen, daß wehr der Grad der Sinterung, die Feinheit der Mahlung, noch die Vindezeit die Röglichkeit der Verbesserung beeinflußt. Durch Zumischung wirksamer Zumischmittle wird die Zug= und Drucksessisseit anscheinend gleichartig beeinflußt. Eine als fällige Aenderung der Verhältnisse von Zug zu Druck ist nicht zu gewinnen, so lange nicht das Princip der constanten Arbeit bei Erzeugung der Probesörper allgemein angenommen und durchgesührt sein wird. Alle diesbeziglichen Kundgebungen müssen derzeit als verfrüht und von fraglichem Werthe bezeichne werden. Die gewonnenen Resultate bestätigen ferner die Zulässigseit der werden. Die gewonnenen Resultate bestätigen ferner die Zulässigseit der werden. Die gewonnenen Resultate bestätigen ferner die Zulässigseit der werden. Die gewonnenen Resultate Bortlandcemente, an welche mindesten jene Forderungen zu stellen sind, die normale Portlandcemente zu ersüllen haben.

Aus dem bisher Erörterten geht daher hervor, daß die Frage der Zumische mittel seit ihrem ersten Auftauchen im Jahre 1882 eine nicht unwesenlicht Berschiedung ihrer Basis erlitten. Ursprünglich handelte es sich um einen mehr oder weniger hohen Zusatz von gewöhnlicher fein gemahlener Hohosen schlacke, einem geringwerthigen Material, eine einsache und billige Bolument vermehrung, welche zu dem viel höheren Preise des wirklichen Cementes aben Käufer gebracht wurde.

Da die anfängliche, dem Schlackenmehlzusatzt nachgerühmte "Berbesserung" des Portlandcementes sich nicht bewahrheitet hat, sondern es durch zahlreicht Bersuche erwiesen ist, daß z. B. Quarzsand dieselben Dienste thut wie Schlacken mehl, sind in die Rolle des Schlackenmehls jetzt "Schlackencompositionen"

eingerückt worden, granulirte Hohofenschlacke mit Zusatz anderer Stoffe, welche vorläufig das Geheimniß des Herrn Dr. Michaölis sind, und mit welchen auch Prof. Tetmajer seine Versuche angestellt hat.

Eine Frage ist nun, ob diese Compositionen von der Art sind, daß sie eine Benutzung in der Praxis zulassen, und in dieser Hinsicht hat auch der Schweiszerische Cementsabrikantenverein einen Beschluß gesaßt, dahin gehend, "daß Herr Prof. Tetmajer zu ersuchen sei, seine Versuche mit Zumischungen fortzussen und festzustellen, ob sich das Mischversahren zur Verbesserung der Producte der einheimischen Kalks und Cementindustrie ökonomisch verwerthen lasse").

Einen Beitrag zur Klärung der vorliegenden Frage haben die Herren K. und W. Fresenius geliefert, welcher von großem Interesse ist, indem derselbe eine Basis schafft, auf der eine vom Standpunkte der Consumenten unserläßlich erscheinende Scheidung zwischen den Fabriken, welche ungemischten Portslandcement liefern, und solchen, welche dieses Fabrikat mit Zumischungen versehen abgeben, sich vollziehen kann?). Den Standpunkt, den die Herren R. und W. Fresenius bezüglich der ganzen Cementmischfrage einnehmen, ist demnach solgender: "Darüber sind wohl keinerlei Meinungsverschiedenheiten vorhanden, daß der Name Portlandcement eigentlich nur das dis zur Mehlseinheit zerkleinerte Product bezeichnet, welches durch Brennen einer im Wesentlichen aus Kalk und Thon in bestimmten Verhältnissen bestehenden innigen Mischung dis zur Sinterung erhalten wird.

Wenn man dem auf diese Weise hergestellten Portlandcemente andere Stoffe zumischt, so ist es nach unserer Ansicht — ganz abgesehen von der Wirkung, welche das Zumischmittel ausübt — nicht statthaft, die entstandene Mischung ebenfalls schlechthin mit dem Namen Portlandcement zu belegen 3).

Der Grund, warum eine solche fremde Substanz überhaupt zugesetzt wird, kann ein zweisacher sein. Entweder ist der fremde Körper einsach ein billiges Vermehrungsmittel ohne Einsluß auf die Festigkeit 2c., welches dann also bewirkt, daß die Mischung in weniger hohem Maße die schätbaren Eigenschaften des Cementes besitzt als der reine Cement, oder der zugemischte Körper ist von solcher Art, daß durch denselben eine Erhöhung der Festigkeit nach dem Erhärten bewirkt, also der Cement verbessert wird.

Im ersten Falle liegt unzweifelhaft eine Berfälschung vor, und man kann es nur als berechtigt bezeichnen, wenn die nicht mischenden Fabrikanten verslangen, daß ein solches Gemisch entweder überhaupt nicht, oder doch jedenfalls nicht unter dem Namen Portlandcement verkauft werde.

Auch im zweiten Falle, in welchem der zugesetzte Körper eine Verbesserung bewirkt, müssen wir uns vom unparteisschen Standpunkte aus entschieden dagegen aussprechen, daß die wesentliche Mengen fremder Körper enthaltende Mischung Portlandcement genannt wird.

¹⁾ Deutsche Bauzeitung 1885, Ar. 1.

²⁾ Fresenius, Zeitschrift f. analyt. Chemie, 24, 66.

⁸⁾ Wir sehen hier von Zusätzen kleiner Mengen (bis etwa 2 Proc.) fremder Körper, wie z. B. Syps, ab, über deren Zulässigkeit (resp. Nothwendigkeit in gewissen Fällen) keine Zweisel bestehen.

Die betreffende Mischung wird ja ein genau ebenso berechtigtes hydraus lisches Bindemittel sein, wie der Portlandcement; sie ist aber deswegen doch noch nicht mit demselben identisch, so wenig wie es die ja auch viel gebrauchten Romans oder Puzzolancemente sind.

Es liegt überdies im Interesse aller Parteien, eine unterscheidende Nomensclatur einzuführen.

Ist nämlich das entstandene Gemisch wirklich besser als Portlandcement, so muß doch dem Verkäufer daran gelegen sein, daß seine gute Waare nicht mit dem schlechteren unvermischten Portlandcement verwechselt werde, und er muß sie dagegen durch einen besonderen Namen schützen.

Bon Seiten der Fabrikanten, welche nicht mischen, wird geltend gemacht, daß die Verbesserung noch keineswegs bewiesen sei (auf diesen Punkt werden wir gleich zurückkommen) und daß, auch selbst wenn es Körper giebt, die beim Inmischen den Cement verbessern, diese nicht allgemein bekannt sind, sondern geheim gehalten werden. Man ist deshalb gar nicht in der Lage, etwa nur die Inmischung der verbessernden Körper zu erlauben, die der anderen indifferenten zu verbieten. Es läge somit die Gesahr vor, daß, wenn man sür die mit einem Verbesserungsmittel gemischten Cemente den Namen Portlandcement beibehalten wollte, keine Grenze gezogen werden könnte zwischen den Mischungen, welchen dieser Name noch zukäme und den wirklich verfälschten Cementen, die nicht als Portlandcement bezeichnet werden dürsten. Es würde dann der ganze Beguin Portlandcement so sehr verändert werden, daß sich gar nichts Bestimmtes mehr darunter verstehen ließe. Deshalb verlangen die nicht mischenden Fabrikanten den Namen Portlandcement für ihr Product allein.

Ob es überhaupt praktisch verwendbare Substanzen giebt, welche beim Zumischen eine Verbesserung des Cementes bewirken, und welche dies eventuell such darüber sind bekanntlich die Meinungen noch im höchsten Maße getheilt. Diese Frage ist eine rein mechanische und kann auch nur durch mechanische Prüfungen entschieden werden. Sie liegt uns persönlich deshalb gänzlich fern.

Aus dem Grunde aber, daß zur Zeit diese Frage noch nicht definitiv entschieden ist, hat nach unserer Meinung auch das Publicum das Recht zu ver langen, daß es wisse, was es kauft. Wer davon überzeugt ist, daß ein vermischter Cement besser ist, muß auch in der Lage sein, die ses Product zu kaufen; mit wer durch die die siest vorliegenden Versuche diese Ueberzeugung noch nicht gewinnen kann, der hat das Recht zu verlangen, daß er, wenn er ihn fordert, auch wirklich Portlandement, dessen Wirkungen bekannt sind, bekommt und nicht eine Mischung, deren Eigenschaften ihm unbekannt sind.

Schließlich muß man auch vom Standpunkte der Wissenschaft eine verschiedene Benennung für wünschenswerth halten; denn es kann ja doch nur dam ein richtiges, auf praktische Erfahrung begründetes Urtheil über den Werth der vermischten (eventuell verbesserten) Cementes gegenüber dem unvermischten gewonnen werden, wenn die beiden verschiedenen Materialien mit Bewußtsein zu Bauzwecken angewandt werden."

Bu S. 348. Um Cementfliesen u. bergl. mit farbiger Deckschicht herzustellen, vermengt man nach G. Hemmerling in Düsseldorf (D. R.=P. Rr. 25243 vom 22. Mai 1883) Hohosenschlackenmehl (etwa 70 Broc.) mögslichst innig mit Oryds oder Mineralfarben (und zwar mit etwa 10 Broc.) durch Wahlgänge. Die Farben werden vor ihrer Vermischung mit dem Hohosensichlackenmehl mit Wasserglas zu etwa ½ der Farbmasse gemischt (versett) und nach eingetretener Erhärtung pulverisirt. Dem trockenen Gemisch von Schlackenmehl und Farben wird Wasserglas so lange zugesett, bis sich die Masserglas Teig verarbeiten läßt, und erfolgt die gleichmäßige Vertheilung des Wasserglass und Durchknetung des Materials durch Walzengänge.

Das knetbare Material wird dann in Formen gefüllt, 1 bis 2 cm stark; die Form wird darauf mit einer Mischung von Cement mit Schlackensand ober bei größeren Formen mit einer Mischung von Cement mit Kieselsand (z. B. 30 Proc. Cement und 70 Proc. Schlackenmehl) gefüllt und einer Pressung (hydraulischer Druck, bei Ornamenten sowie größeren Formen durch Einstampfen) ausgesetzt.

Die direct aus farbiger Decke und gewöhnlicher Grundschicht zusammengesetzten Massen binden nach erfolgter Pressung bald ab (in einigen Stunden)
und werden, nachdem sie aus den Formen herausgenommen sind, in Wasserglas
getaucht, wodurch eine möglichst vollständige Verkieselung herbeigeführt wird.
Zur Verhütung von Ausschlag werden die also getauchten Fabrikate vier Wochen
beständig durch Wasser ausgelaugt, bezw. berieselt. Nach erfolgter Trocknung der
ausgelaugten Stücke werden dieselben mit Wasserglas nochmals getränkt, um jedes
Ausschlagen zu verhüten.

Zu S. 365. Löslichkeit von Gyps in Lösungen von Chlor= natrium, Chlorcalcium und Salzsäure. Versuche, im Auftrage von Prof. Lunge von A. Steiner angestellt, führten zu folgenden Resultaten 1):

Löslichkeit von Gyps in Chlornatriumlösungen:

	Bei gewöhnli	icher Temperatur		Bei	Siedhize
	, •	Gehalt an CaSO ₄ +2H ₂ O	•		Gehalt an CaSO ₄ +2H ₂ O
Temperatur	Na Cl Proc.	in 100 ccm	Temperatur	Na Cl Proc.	in 100 ccm g
21,50	3,53	0,6468	1010	3,53	0,6186
19,50	7,35	0,8130	$102,5^{\circ}$	14,18	0,7902
$21,0^{0}$	11,12	0,9125	1030	17,46	0,7976
18,00	14,18	0,9280		·	·
17,5°	17,46	0,9320			

¹⁾ Chemiker = 3tg. 1885, Nr. 26, S. 469.

Löslichkeit von Syps in Chlorcalciumlösungen:

	Bei gewöhn	licher Temperatur		Bei Siedhige	
Temperatur	Gehalt der Lösung an CaCl ₂ Proc.	in 100 ccm	Temperatur	Gehalt der Lösung an Ca Cl ₂ Proc.	Sehalt an CaSO ₄ +2H ₂ 0 in 100 ccm
•	•	g	•	•	g
230	3,54	0,1549	1010	3,54	0,1733
240	6,94	0,1345	102,50	10,36	0,1804
25°	10,36	0,1121	103,50	16,91	0,1646
25°	15,90	0,0929	·		
25°	16,91	0,0890			

Löslichkeit von Gyps in verdünnter Salzsäure:

	Bei gewöhnlicher Temperatur			Bei Siedhige		
•	•	Gehalt an CaSO ₄ +2H ₂ O			Gehalt an CaSO ₄ +2H ₃ 0	
Temperatur	HCl Proc.	in 100 ccm g	Temperatur	HCl Proc.	in 100 ccm g	
250	0,77	0,8101	1010	0,77	1,5795	
25 °	1,56	1,1157	1020	3,06	4,0193	
25^{o}	3,06	1,5985	1030	6,12	5,9318	
25^{0}	4,70	1,9403		•	·	
25 0	6,12	2,0915	•			

Sachregister.

A.

Abbinden des Luftmörtels 71, des Wasser= mörtels 193, der hydraulischen Mör= tel im Meerwasser 198, des Sppses zu verzögern 407.

Abgüffe von Gpps 392.

Absaugmethode zur Herstellung der Cementprobekörper 237.

Abhäsion der Mörtel am Stein, Bestim= mung derselben 311; 314.

Aegfalf 1, Gigenschaften 55.

Alabaster 360; Anwendung 413; Färben 413.

Albolith 359.

Alkalien, Wirkung derfelben in den Cementen 216.

Altohol, ein Mittel, das Abbinden des Gypses zu verzögern 407.

Alpenfalt 2.

Alaungyps 404.

Alaunifiren bes Sppfes 403.

Ammoniumsalze, Einwirkung derselben auf die Erhärtung des Portlandcementes 206.

Analysen von-alten Mörteln 76, 390, von hydraulischen Kalken 97, von Kalksteinnieren 90, von Wergeln 96, von Perlmooser Wergel 115, von Portlandcementen 174, von Puzzolanerde 80, von Santorinerde 84, von Thon sür Portlandcement 110, von Traß 82.

Anhydrit 361, 371.

Annalin 413.

Anstriche, stereochromische 439; Farben hierzu 440, 441.

Anziehen der Mörtel, f. Abbinden. Arragonit 1.

Aschenstampfbau 335.

Attinfon's Cement 89.

Atlasgyps 360.

Ausgiebigkeit des Kalkes, Prüfung 6, des

Portlandcementmörtels 304. Austernschalen, Zusammensetzung 5.

Auswitterungen an Bauten 77.

B.

Barytcement 109.

Bauschinger's Apparat zur Bestimmung der Volumenbeständigkeit der Cement= mörtel 282.

Bafteiofen von Steinmann 30.

Bauer's Apparat zur Untersuchung von Cementsteinen, Mergel zc. auf den Gehalt an kohlensaurem Kalk 445.

Bauxit als Cementmaterial 190.

Bergkalt 2.

Beton 320, Bauten von — 333, Bereitung von — 321, 324, Blöcke von — 332, comprimirter — von Coignet 339, Canäle und Köhren von — 336, wasserdichter — 339.

Betoniren unter Wasser 181, 322, 328, 332. Betonmischmaschinen 330.

Beurtheilung der Cemente 231.

Bindezeit der Cemente 266; Ermittelung der — 267; Einfluß auf die Festigkeits= proben 269.

Bituminöser Schiefer für Portlandcement 111.

Borag jum Sppshärten 404, 406.

Brennen des Gypses 373, der hydraulischen Kalte 96, des Kaltes 7, des Portlandscementes 129.

Brongiren ber Sppsabguffe 407.

C.

Cameotypie 411.

Cajalith 359.

Calciumcarbonat 1.

Calciumhydroxyd 56.

Calciumoryd 55, das Berhalten des wassers freien gegen Kohlensäure 59.

Calciumsacharat 58.

Calciumsulfat 360.

Canale von Beion 336.

Cement 78, von Atkinson 89, Beimischung feinpulveriger Stoffe 316, englischer 89, Färben 346, feuersester von Reuenshäuser 351, hydraulischer 79, künstlicher aus Hohosenschladen 190, langsamsbindender nach Heinzel 448, polyschromischer 348, römischer 89, von Scott 353, versteinerter 420, weißer 191.

Cementanstrich zur Conservirung von Holz 346.

Cementbrennöfen, bafisches Futter für — 451. Cementfässer 339.

Cementfabrikate witterungsbeständig zu machen 344.

Cementstiesen, Herstellung der, mit farbiger Deckschicht 469.

Cementgyps 404.

Cementfalt, 79.

Cemenifalfmörtel 310, 323.

Cementkunststeine 340, 417.

Cementmörtel 78; Anwendung 300, vers längerter oder gestreckter 310; Eins sluß einer Beimischung von Kalk 310. Cementmosaikplatten 349.

Cementröhren 336; deren Widerstands= fähigkeit gegen saure Flüssigkeiten 337. Cementsteine 420.

Cement, Verfälschung durch Hohofenschlacken 181, 458.

Cementverput 307, s. Berput.

Cement, Wärmevorgänge bei der Erhär= tung 200.

Cement, Wirkung einiger Zumischmittel 454.

Cendrinbau 335.

Circulirofen von Tomei 137.

Coignet's comprimirter Beton 339; 417. Concrete 320.

Conservirung von Cementarbeiten 344, von Holz durch Cementanstrich 346, von Sppsabgüssen 398.

D.

Darrprobe zur Prüfung auf Treiben der Cemente 281.

Diabas für Portlandcement 112.

Dichtigkeit der Cementmörtel, Prüfung 291.

Diegich'icher Etagenofen 134; 450.

Dinaskryftall, plastischer 351.

Diorit für Portlandcement 113.

Dolomit, gebrannter, als Waffermörtel 357, zu Abgüffen 357.

Dolomitische Kalksteine 4; Berwendung zu hydraulischem Kalk 101; Berwendung zu Portlandcement 107.

Dolomitische Mergel 102.

Druckfestigkeit der Cemente 233; 271; Bestimmung derselben 274.

Dudftein 81.

Düngerkalk 13.

E.

Eibischwurzel verzögert die Erhärtung des Gppses 406.

Einsumpfen des Raltbreies 67.

Eisenoryd, Berhalten zu Kalk 213.

Elastische Kautschukformen für Spps= und Cementguß 395.

Englischer Marmorcement 404.

Entaustiren der Gypsabgüffe 402.

Erdmenger's staubfreie Pactung für Portlandcement 164.

Erhärtungsintensität des Portlandcements mörtels unter den Einstüssen der Lust, des Wassers und der Wärme 307.

Erhärtungsproceß des Luftmörtels 71, des Gypsmörtels 369, des Wassermörtels 193; Einsluß der Temperatur, des Wassers und der Luft 197, 307; Einssluß des Frostes 198; Einsluß des Meerwassers 198; Einsluß von Salzlösungen 205; Wärmeentwickelung 200; Theorien 216.

Erfäufen des Raltes 65.

Erwärmung beim Abbinden des Portlands cementes 202.

Eftriche aus Gypsmörtel 391.

Ctagenofen von Diegich 134, 450.

F.

Farben, Einfluß derfelben auf die Festig= teit des Cementes 347.

Farben, stereochromische 435; für Mineral= malerei 438.

Färben des Cementes 346, 469.

Fasergyps 360.

Federweiß 360.

Festigkeitsbestimmung der hydraulischen Mörtel 232; Einstüsse auf die Resultate derselben 256.

Fixirung von stereochromischen Bildern 434, 438.

Flußspath als Zusatz zum Portlandcement 113.

Formen der Cementrohmaffe 124.

Formen, Herstellung derselben zu Gppsabgüssen 394.

Fraueneis 360.

Fresenius, Ermittelung der Zumischung minderwerthiger Körper zum Portland= cement 184.

Frestomalerei 432.

Frost, Einstuß auf die Erhärtung der Wassermörtel 198, 307.

Frostbeständigkeit der Wassermörtel 299.

Frühling's Apparat zur Prüfung der Cemente auf Wasserdurchlässigkeit 291. Futter, basisches, für Cementösen 450.

G.

Galets 90.

Gaskalk zu Cement 191, zu künftlichen Steinen 431.

Gasofen zum Kalkbrennen von Mend= heim 37; von Nehse 35; von Steinmann 26.

Gasringofen von Efcherich 52.

Gattiren ber Mergel 99.

Gedeihen des Kalkes 56, Prüfung auf — 6.

Gewicht, specifisches, des Portlandcementes 171; Bestimmung desselben 185.

Grant's Lieferungsbedingungen für Cesment 247.

Grauwadenfalf 2.

Grobkalk 3.

Grobmörtel 320.

Grünftein für Portlandcement 112.

Gugbeton 331.

Gußmasse von Walz und Kreittmaper 409.

Bugmaffe von Meyer 409.

Gugmörtel 320.

Shps: Vorkommen 360; dichter 360; kör= niger 360; gebrannter 368; todt= gebrannter 370; Eigenschaften 363; Prüfung 390; Löslichkeit 364, 469; Verhalten beim Erhigen 367.

Gypsabgüsse, Verfahren zur Herstellung 396; Reinigen der — 398; verkleinerte — 397; Conservirung der — 398.

Gypsabgüsse abwaschbar zu machen 398.

Gypsbrennen 373.

Sypscement 404; von Scott 353.

Gppserbe 361.

Gppseftrice (Gppsfußboben) 391.

Gypsformen 392.

Sppsgehalt des Portlandcementes 177, 278.

Gypshärtung 403.

Gyps, hydraulischer 370.

Gypsfalt 368.

Gppsmahlen 388.

Sypsmarmor 409.

Gppsmörtel 390; zu fünftlichen Steinen 421.

Gypsmühlen 388.

Gypsöfen 376.

Gypsofen von Scanegatty 377.

" "Dumesnil 378.

" "Ehrhardt 382.

" " hänschte & Co. 386.

" " hofmann 384.

, " Ramdohr 380.

" " Walser 382.

Gypsspath 360.

Sppsstein 360.

Sppszusag zu Portlandcement 178.

Ş.

Härten der Gppsabgusse 403.

Harzer Defen 13.

Heintel's Verfahren zur Herstellung von langsamer bindendem Portlandcement 448.

Hochdruckdampfprobe von Micaëlis 286, 342.

"

Hohofenschladen als Cement 87, 190, als Zujag zu Portlandcement 181, 458; Rachweisung derselben 184.

Holzconservirung durch Cementanstrich 346. Sydraulifche Preffen zur Bestimmung ber Drudfestigkeit der Cementmortel 274.

Hodraulischer Cement 79.

Ralf 79, 101; natürlicher 88; fünftlicher 104; aus dolo= mitischen Ralffteinen 101. Mortel 78; Anwendung der= selben 300.

R.

Ralff's Mahlapparat 155.

Ralt, Ralterde 1.

Ralkaluminate 211.

Rallajde 13.

Raltbrei 59, 67.

Ralkbrennen, Allgemeines 7; in Meilern, Gruben oder Feldofen 10; in Defen 11. Ralt, dolomitischer 4.

fetter 61.

gebrannter 1; Eigenschaften 55; An= wendung 62.

gelöschter 56.

halbkohlensaurer 75.

Ralfhydrat, Ralfhydrogyd 56.

Ralt, hydraulischer 79; natürlicher 88; fünftlicher 104.

Ralflöschen 56, 65.

Ralf, magerer 61.

Raltmalerei 432.

Ralimergel 4, 90.

Ralkmilch 59; Tabelle über den Gehalt der Raltmilch an Aegtalt 59.

Ralkmörtel, gewöhnlicher 64; Zusat zu Portlandcementmörtel 310; Zusat zu Beton 329; Prüfung des Kalkmörtels **444**.

Ralköfen mit kurzer und langer Flamme 12. periodifige 13; continuirlige 20; mit Gasfeuerung 26; Harzer= öfen 13; Trichteröfen, Schneller= öfen 19 u. 25; Flaschenöfen 20.

Raltofen von Bock 47.

Escherich 52.

Fahnehjelm 31. "

Fink 15, 24.

Frühling 29. "

Sodect 29.

Raltofen bon hofmann 23.

Mendheim 37, 50.

Rehse 35.

Rüdersdorf 20. 77 77

Somugler 36.

Steinmann 26.

Swann 39.

Ralksand = Pisébau 333.

Ralksandziegel 333.

Ralifilicate (Hydrofilicate) 208; Bildung beim Erhärten des Luftmörtels 77.

Ralkspath 1.

Ralksteine: Vorkommen 2; Eigenschaften 3: dolomitische 4, 107; bituminose 4: thonige 4; Brennen ber - 7; Ba: änderungen beim Brennen 54; Unter: suchung der — 5.

Ralt, todigebrannter 9, 61.

Ralttuff 3.

Ralt, verbrannter 66.

Raltwaffer 57.

Ralt, zerfallener 60.

Raltziegel 417.

Rammerofen von Bod 47.

Mendheim 50. Rautidukformen, elastische, für Gpps und Cementguß 395.

Reene's Cement 404.

Rieselsäure 207; Berhalten zu Kalt 208. zu Magnefia 214; zu Thonerde 211 Rnuppen 81.

Roblenfalt 2.

Rohlensäure, Ginfluß auf ben Luftmortet 59; auf den Wassermörtel 203.

Rohlenfäurebeftimmungsapparat v. Bauer **445.**

Rollergänge jum Berkleinern des Cement 151, des Sppses 388.

Rorffteine 419.

Kranmalerei 442.

Areide 3; Schlämmen derselben 419.

Rünftliche Steine 416.

Runftsandstein 418.

Runftsteinfabritation, Runftsteingießerei 320 **420.**

L.

Lagerung des Portlandcementes 164; & änderungen hierbei 166. Lapilli 79.

Leimformen für Gppsabguffe 394.

Lesekalt 3. Liastalt 2. Liasschiefer, bituminöser, für Portland= cement 111. Löschbank, Löschkaften 66. Löschen des Raltes 56, 65. London clay 89. Ludus Helmonti 89. Luftmörtel 64; Erhärtung 71.

M. Mac Lean'scher Cement 404. Magnesia, Verhalten zu Kieselerde 214; Wirkung derselben in den Cementen 102, 107, 215; Zusat zu Portland= cementmörtel 180. Magnefiacement 356; Zusat zu fünstlichen Steinen 423. Magnefiakalksteine 102, 107. Mahlen des Cementes 149, des Sppfes 388. Malgrave=Cement 89. Malgrund für Stereochromie 433, für die Mineralmalerei 437, weißer, nach Walz und Rreittmager 441. Marienglas 360. Marmorcement, englischer 404. Marmorirte Cementgegenstände 349. Maschinen zum Pulverisiren des Cementes 145. Materialien zu hydraulischem Kalk 95, zu Portlandcement 106. Maueranstrichfarben, wetterfeste 441. Mauerfraß, Mauersalpeter 77. Medinacement 190. Meerwasser, Einfluß des, auf die Erhärtung der Cemente 198. Mehltalf 56. Mergel 4; Zusammensegung ber — 90, 97; Untersuchung der — 92; — zu Portlandcement 114. Mergel, dolomitische 102, 107. Mergelerde 95. Micaëlis'ide Hochdructampfprobe 286, **342.** Mitroftopische Untersuchung von Portland= cement 171, 206. Mineralmalerei nach Reim 436.

Mischmaschine für Portlandcement 118.

cement 116, des Betons 330.

Mischung der Materialien für Portland=

Mörsermühle, Renette'sche 147. Mörtel, Luft= 64, Wasser= 78, 300. Mörtelausgiebigkeit der Cemente, Bestim= mung der — 304. Mörtelfabriken 71. Mörtelmaschinen 69. Mörtelvolumeter nach Michaëlis 6, 304. Mosaikplatten aus Cement 349. Muschelkalk 2. Mtuschelschalen 5.

M.

Reutraß nach Heinkel 86. Normen, deutsche, für die einheitliche Liefe= rung und Prüfung von Portland= cement 239; des öfterreicischen Ingenieur = und Arcitectenvereins 2c. 247.

D.

Defen zum Brennen von Gpps 374, von Ralk 11, von Portlandcement 129. Oolithkalk 2.

Delfarbenanstrich für Cemeniverpug 350. P. Pactung, staubfreie, für Portlandcement 164. Paraffin zum Tränken der Gypsabguffe 402. Pariancement 404. Pearl hardening 413. Perlmoofer Portlandcement 115. Pisébau 333. Plänerkalk 3. Plastischer Dinastrystall 351. Plattenkalke 2, 95. Poliren des Cementfunfisteines 350. Polygromische Cemente 348. Porofität der Cementmörtel 291; Prüfung ber - 291, 294. Portlandcement 79, 104; Materialien hierzu 106, 114, 448; Mischung der Roh= materialien 116; Mijdungsverhältniß von Thon und Kalk 123; Formen der Cementrohmasse 124; Trodnen derselben 125; Brennen 129; Be= schaffenheit des gebrannten Portland=

cementes 141, 171; Berfallen - 142;

Pulverifiren — 143; Berpadung und Lagerung — 164.

Portlandcement, langfam und ichnell bindender 177, 448.

Portlandcementmörtel, Beziehungen zwiichen Waffergehalt und Festigkeit von Erdmenger 196; über Festigkeits= erhöhung durch Zusäte 316.

Pozzolane 79.

Presse, hydraulische, zur Bestimmung ber Drudfestigfeit 274.

Probekörper, Anfertigung der — 237.

Proben zur Ermittelung der Bindekraft der Cemente 244.

Prüfung der Cemente 231, auf Zugfestig= keit 249, auf Bindezeit 266, auf Druckfestigkeit 272, auf Treiben 281, auf Volumenveränderungen 283, mittelft Hochdruckbampf 286, auf Porofität und Wasserdurchlässigkeit 291, auf Wetter= beständigkeit 299, auf Zusäte 184.

Pulverifiren des Cementes 143.

Pulverisirmaschinen 144.

Pulvis puteolus 79.

Puzzolanerde 79; fünstliche 191, 445.

Puzzolanen 79; natürliche 79; kunftliche 86.

Puzzolanmörtel 308.

Q.

Quellen ber Cemente 276.

R.

Rammapparat von Tetmajer 264. Ransome's fünftlicher Stein 424. Renette'sche Mörsermühle 147. Rheinische Schwemmsteine 418. Ringofen 41, 139; Werth deffelben 140. Rifbildung an Cementen 281, 343; Ursache derselben 343; Verhütung 344. Röhren aus Beton 336.

Röhren, gußeiserne, durch Cementüberzug vor der Einwirfung saurer Wässer zu schützen 338.

Rogenstein 2.

Romancement 79, 88, 101, 104.

Rüdersdorfer Kalkofen 20.

Rüttelsieb von Nagel u. Kämp 160. Rumford'ider Ralfofen 20.

S.

Särge aus Cement ober Gpps 339.

Sand, Einfluß deffelben auf den Luftmörtel 68, auf den Waffermörtel 301, bei der Prufung der Cemente auf die Festigkeit 256.

Santorin, Santorinerde 83.

Santorinmörtel 309.

Scalingla 411.

Shidert's Apparat zur Bestimmung der Drudfestigfeit 274.

Schiefer, bituminöser, für Portlandcement 111.

Schlämmen der Materialien für Portland cement 120.

Solammfreide 449.

Schlacken als Puzzolane 87, Portlandcement 181.

Schlackencompositionen, Zusak zu Portlandcement 457.

Schladensteine 429.

Schleubermühle, Bapart'iche 152.

Schlottengyps 361.

Schnelleröfen 25.

Shurrfieb von Ragel u. Ramp 160.

Schwefelverbindungen im Portlandcement 173.

Schwemmsteine, rheinische 418.

Scott's Cement 353.

Selenitic mortar 353.

Selenitmörtel 353.

Septarien 89.

Sgraffito 442.

Sheppey pebbles 89.

Siebvorrichtungen für Cement 160.

Silicatfarben 440.

Similimarbre, Similipierre 422.

Soda als Zusatz zur Portlandcementrohmasse 114; Zusatz zu gepulvertem Portlandcement 178.

Sodalösung, Einfluß auf die Erhärtung des Portlandcementes 205.

Sodarückstände zu künftlichen Steinen 431.

Spartalt 368.

Specifisches Gewicht von Portlandcement 171; Bestimmung des — 185.

Staffeleigemälbe, stereochromische 441.

Stampfbau 333.

Stampfbeton 330.

Stearinsäure zum Tränken der Cypsab: guffe 402.

Steinbrechmaschine 144.

Steine, künstliche 416.

Steinkalk 3.

Steinmörtel 320.

Stereochromie 432.

Stereochromische Anstriche 348, 439.

Stinkgyps 360.

Stinkfalt, Stinkftein 4.

Stud, Studmarmor 409.

Stucto = Luftro 412.

Süßwassergyps 362.

Süßwafferkalk 3.

Sulfate, Einfluß derselben auf die Festigsteit der Cemente 179.

X.

Tauch 81.

Terracottawaaren, imitirte, aus Gpps= masse 409.

Tetmajer's Rammapparat 264.

Theorien der Erhärtung der Wassermörtel 217.

Thon, Verhalten zu Ralf 210.

Thon für Portlandcement 109.

Thonerde, Berhalten zu Kalf 211.

Thonmergel 4.

Todigebrannter Kalk 9, 61; Gyps 370.

Tomei's Circulirofen 137.

Traß vom Rhein 81, Traß vom Rieß
83.

Trafmörtel 298, 309, 317, 323.

Treiben des Cementes 276, Prüfung des — 281.

Trichterofen 19, 25.

Tripolith 414.

Trodenlöschen des Ralfes 66.

Trodnen der Cementrohmasse 125.

Trockenöfen für Cementrohmasse 126.

Trodenpressen der Cementrohmasse 124.

Trottmühle (f. Kollermühle).

Tuffftein 81.

u.

Uebergangskalk 2.

Ultramarin erhöht die Festigkeit des Cements 347.

Universaltitt aus Gyps 413.

Unterläufer = Mahlgänge 150.

Untersuchung von Kalksteinen 5; von Cesmentsteinen, Mergel 2c. 92; nach Bauer 445.

V.

Bapart'sche Schleubermühle 152. Berpackung des Cementes 164. Berput mit Cement 307, 344. Berticalmühlen (j. Kollermühlen). Bicat'sche Nadel 266. Bictoriastein 420. Bolumenveränderungen der Cementmörtel durch Einwirfung von Wasser und Luft 282, 285.

23.

Wachsen des Kalkes beim Löschen 56. Wärmeentwickelung beim Abbinden der Cemente 200.

Walzwerke zur Zerkleinerung des Cementes 146, 152.

Wasser, Einwirkung des, auf Cemente 197, 203.

Wasseraufnahme beim Erhärten der Cemente 193.

Wafferdichtigkeit der Waffermortel 291.

Wasserdurchlässigkeit der Cementmörtel 291.

Wasserglas, Verhalten desselben zu Portlandcement 199, zur Härtung des Gppses 399, 404, zur Kunststeinfabrikation 424.

Wassermörtel, Darstellung 300; Anwens dung 300; Regeln für das Anmachen und die Behandlung desselben 306.

Weinbehälter aus Portlandcement 338.

Weißkalk 59.

Wellenkalk 2.

Wetterbeständigkeit der Cementmörtel 299.

Wiesenfalt 3.

Wiesenmergel 95.

Wohnhäuser aus Beton 333.

3.

Zechsteingpps 361.

Zechsteinkalt 2; Verwendung zu Portland=
cement 107.

Berfallen des Portlandcementes 143, 277.

Zernikow's 191.

Zuderfalt 58.

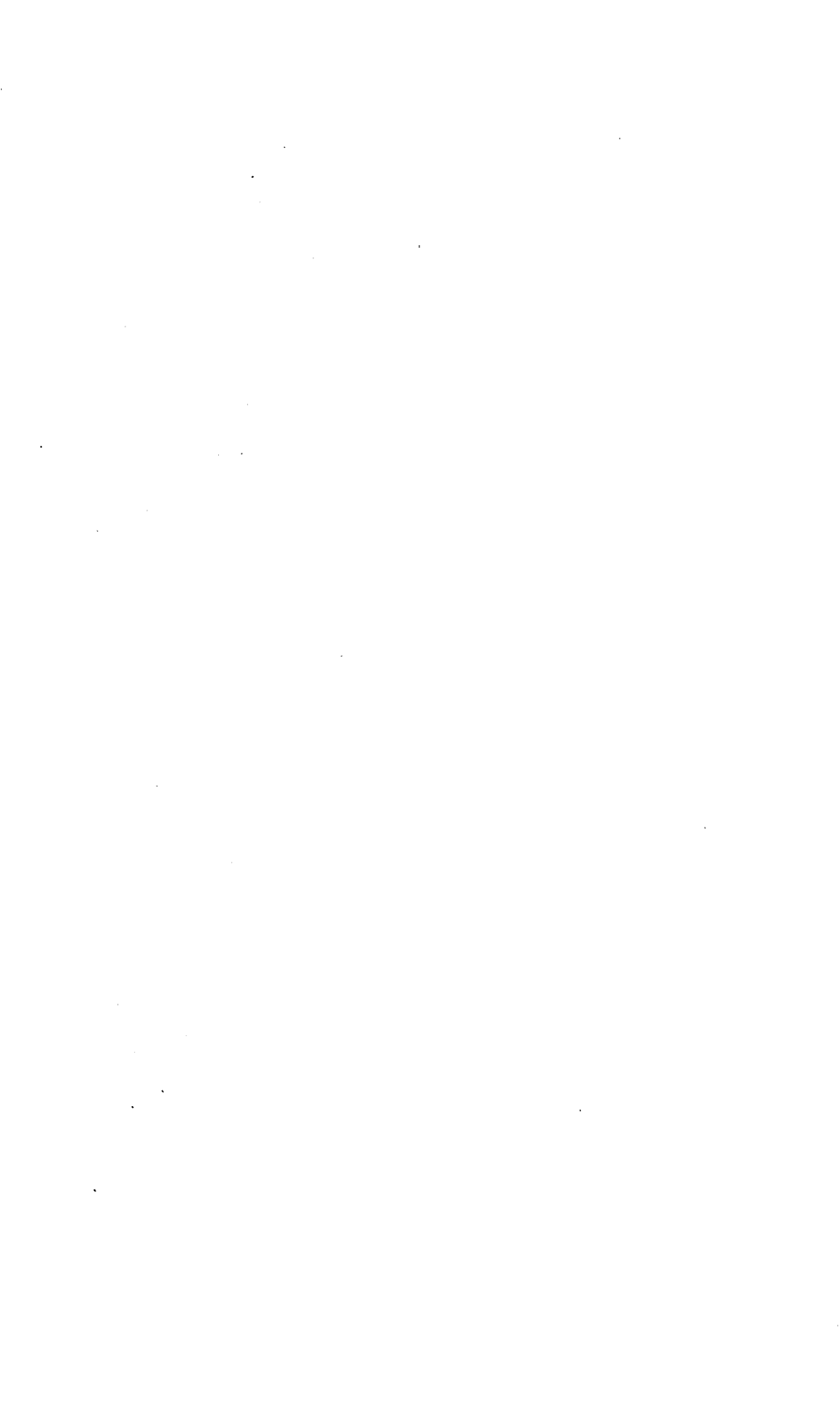
Bugfestigkeit ber Cemente, Bestimmung der — 232, 249; Apparate hierzu 249.

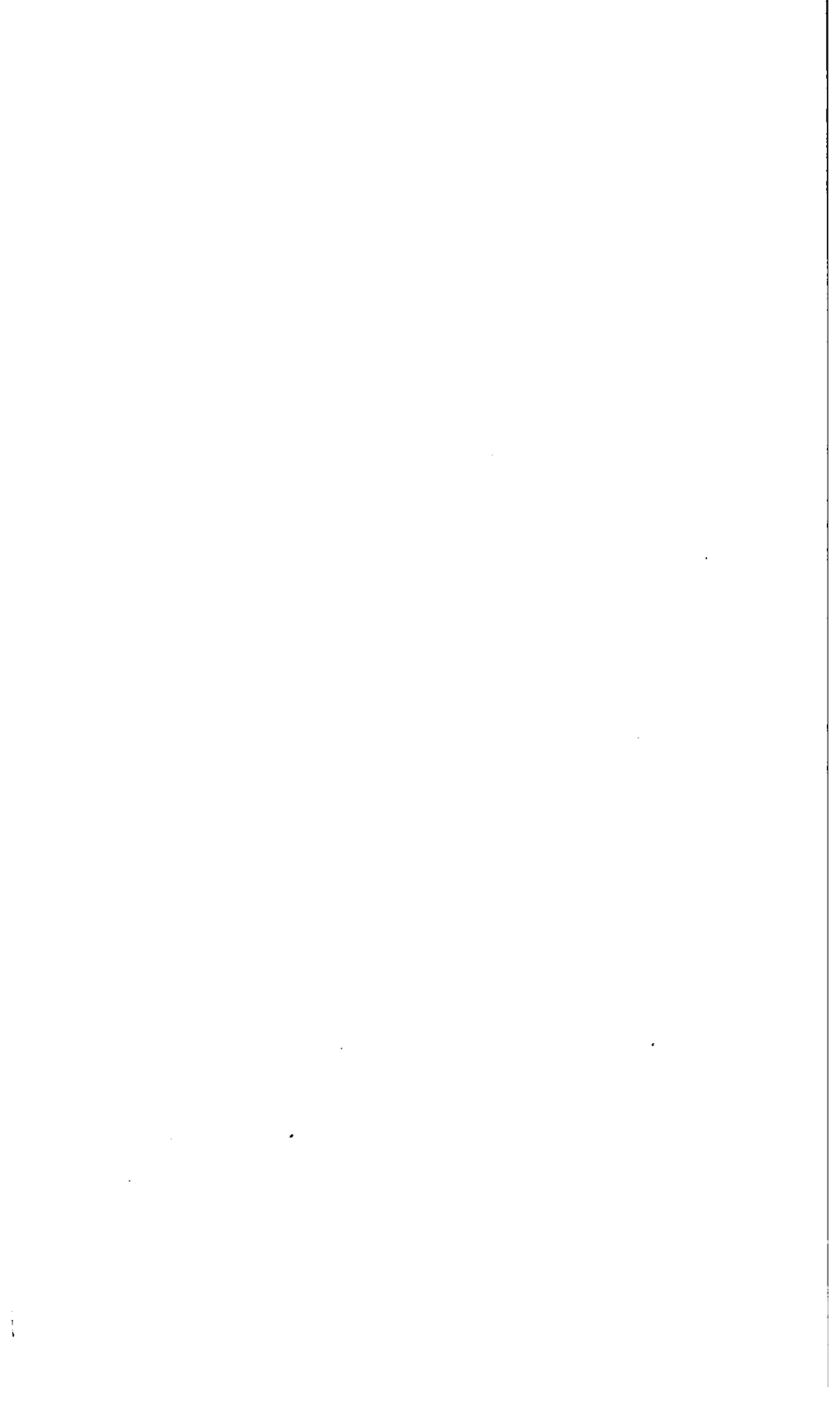
Ziegelmehl = Raltmörtel | Zusat von Kalt zu Portlandcementmörtel 310, ju Beton 323.

Zufätze zur Cementrohmaffe 113.

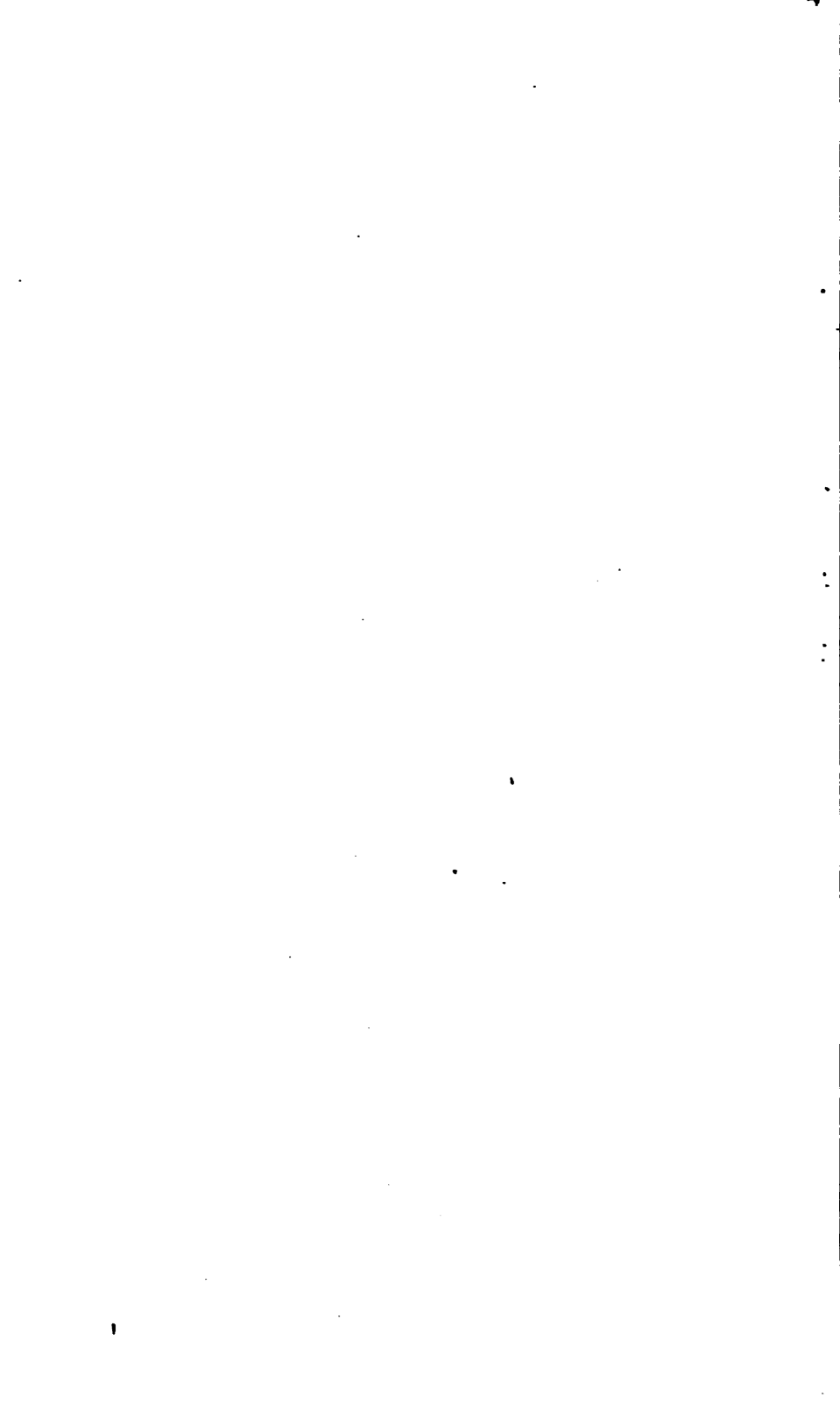
Bufage, minderwerthige, zu Portlandcement 178, 454; Nachweis derselben 184.

Bujdlage, hydraulische 79.









MAY13 1894

